(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局





(43) 国際公開日 2005 年9 月1 日 (01.09.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/079813 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 31/7012, A61P 35/00, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2005/003234

(22) 国際出願日:

2005年2月21日(21.02.2005)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2004-043481 2004年2月19日(19.02.2004) JP

(71) 出願人 *(*米国を除く全ての指定国について*)*: 株式 会社紀文フードケミファ (KIBUN FOOD CHEMIFA CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1048553 東京都中央区入船2丁 目1番1号 Tokyo (JP).

(71) 出願人 および

(72) 発明者: 熊沢 養雄 (KUMAZAWA, Yoshio) [JP/JP]; 〒 2110035 神奈川県川崎市中原区井田 2 - 25 - 4 Kanagawa (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村田 克巳 (MU-RATA, Katsumi) [JP/JP]; 〒1048553 東京都中央区入船 2-1-1 株式会社紀文フードケミファ内 Tokyo (JP). 川原 一芳 (KAWAHARA, Kazuyoshi) [JP/JP]; 〒1140013 東京都北区東田端二丁目 8 番 1 5 号 マンションニュー田端3 1 2 Tokyo (JP). 滝本 博明 (TAKI-MOTO, Hiroaki) [JP/JP]; 〒1940013 東京都町田市原町田 4-9-8-1602 Tokyo (JP).

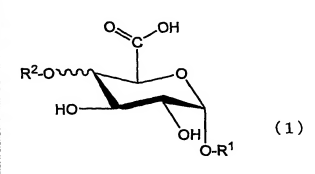
(74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目 8番7号京橋日殖ビル8階 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,

/続葉有/

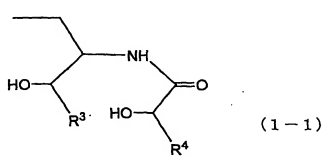
(54) Title: COMPOSITION FOR NKT CELL ACTIVATION

(54) 発明の名称: NKT細胞活性化用組成物



(57) Abstract: A composition which is more effective in the activation of NKT cells. The composition for NKT cell activation is characterized by containing a sphingo-glycolipid having a structure represented by the following formula (1). [In the formula (1), R^1 represents the following formula (1-1): (wherein R^3 represents alkyl or alkenyl and R^4 represents alkyl) and R^2 represents hydrogen or a group comprising a combination of groups selected among α -galactose, α -glucose, and α -manose groups, etc.]





LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU,

IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

より効果的なNKT細胞活性化用組成物等を提供する。下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNKT細胞活性化用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α - π α - α - - α - α

明 細 書 NKT細胞活性化用組成物

NKT細胞活性化用組成物、IL-4産生促進用組成物、IFN-γ産生促進用組成物、樹状細胞活性化用組成物、IL-12産生促進用組成物、IL-10産生促

進用組成物、NK細胞活性化用組成物、抗腫瘍作用組成物、抗アレルギー作用組成

物、感染抵抗性増強用組成物、抗ウイルス作用組成物、IL-6産生促進用組成物、

NO産出促進用組成物

背景技術

本願発明は、特定の構造からなるスフィンゴ糖脂質を含むNKT細胞活性化用組成物、IL-4産生促進用組成物、IFN-γ産生促進用組成物、樹状細胞活性化用組成物、IL-10産生促進用組成物、NK細胞活性化用組成物、抗腫瘍作用組成物、抗アレルギー作用組成物、感染抵抗性増強用組成物、抗ウイルス作用組成物、IL-6産生促進用組成物、NO産出促進用組成物に関する。

従来から、スフィンゴ糖脂質は動物細胞等の表層に存在している物質であり、認識機構に関与するものと考えられている。一方、グラム陰性細菌はその細胞表層に、リポ多糖、蛋白質及びリン酸よりなる外膜を持っており、これを介して外界とのやりとりを行っている。従って、外膜の主要成分であるリポ多糖は全てのグラム陰性菌に共通に存在し、必須なものであると考えられてきた。ところが、近年になって、好気性グラム陰性菌であって、以前シュードモナス パウシモビリス (Pseudomonas paucimobilis) と呼ばれていたスフィンゴモナス パウシモビリス (Sphingomonas paucimobilis) は、リポ多糖を全く保有しないこと及びこの菌は菌体脂質としてスフィンゴ糖脂質を含有していることが知られてきた。

そこで、本願出願人は、上記スフィンゴモナス パウシモビリスの菌体から糖脂質

を単離し、さらに、その化学構造を解析し、同定することに成功している(国際公開WO92/12986号公報)。そして、本願出願人は、上記スフィンゴ糖脂質が優れた保湿効果と肌荒れ防止効果を有しているため化粧品として広く採用しうることを開示している(特開平11-43437号公報)。加えて、本願出願人は、上記スフィンゴ糖脂質が優れた乳化作用を有することも明らかにしている(特開2000-51676号公報)。

加えて、本願出願人は、他のスフィンゴモナス科の菌株から得られたスフィンゴ 糖脂質についても化粧組成物及び医薬組成物として優れていることを開示してい る (特開2002-010797号公報)。

一方、T細胞レセプター(TCR)を発現するNKT細胞は、Large Granular Lymphocyte(LGL)様の形態を示すこと、IL-2R β 鎖を常時表出すること、パーフォリンを有する点などでは、NK細胞と類縁の細胞であるが、TCRを有するという点でNK細胞とは決定的に異なる細胞群であることが報告されている(J. Immunol., 155, 2972 (1995))。

かかる状況のもと、J. Immunol., 154, 4333(1995)、J. Immunol., 88, 82(1996) には、マウスではIL-12により活性化されたT細胞の中でもNK1.1を発現しているNKT細胞が、腫瘍の肝臓や肺への血行性転移抑制の重要なエフェクター細胞であることが報告されている。

以上のように、このNKT細胞は、近年、新しい細胞群として非常に注目を集めている細胞群である。

さらに国際公開WO98/44928号公報は、特定の構造を有するαーグリコシルセラミドがNKT細胞活性剤として有効であると述べている。しかしながら、より効果的なNKT細胞活性化剤が求められている。

発明の開示

本願発明の目的は、上記課題を解決することであって、より効果的なNKT細胞活性化用組成物を提供することを目的とする。さらに、スフィンゴ糖脂質を含む I L-4 産生促進用組成物、IFN-γ産生促進用組成物、樹状細胞活性化用組成物、IL-12 産生促進用組成物、IL-10 産生促進用組成物、NK細胞活性化用組成物、抗腫瘍作用組成物、抗アレルギー作用組成物、感染抵抗性増強用組成物、抗ウイルス作用組成物、IL-6 産生促進用組成物、NO産出促進用組成物を提供することを目的とする。

(1)下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNKT細胞活性化用組成物。

式(1)

(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式(1-1)

(式 (1-1) 中、R³は、アルキル基またはアルケニル基であり、R⁴は、アル

キル基である。)を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α ーガラクトース基、 α ーグルコース基、 α ーマンノース基、 α ーグルコサミン基若しくは β ーグルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

(2) 前記式(1) は、下記式(3) で表される、(1) に記載のNKT細胞活性 化用組成物。

式(3)

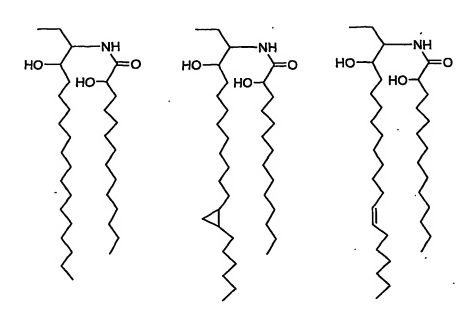
(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵

⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

R⁵¹:

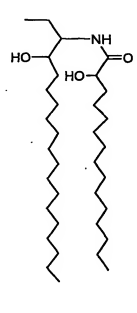
R⁵²:

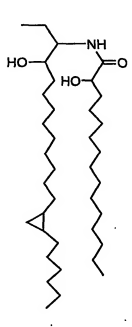
R⁵³:

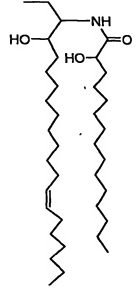


R⁵⁴:

R⁵⁷:



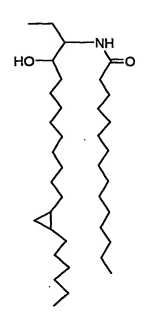


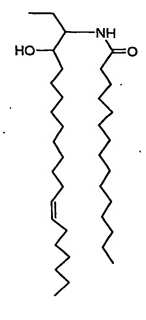


R⁷⁰ :

R⁷¹:

R⁷²:

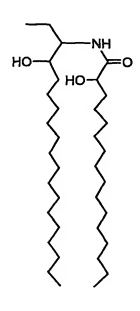


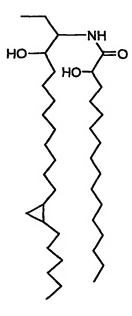


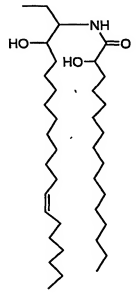
R⁷³:

R⁷⁴:

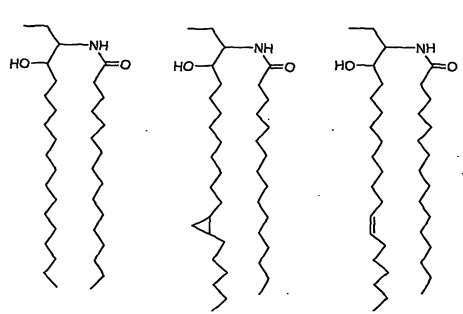
R⁷⁵:







 R^{76} : R^{77} : R^{78} :



WO 2005/079813

R62:

R⁶⁴:

- (3)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする I L-4 産生促進用組成物。
- (4) 前記式(1) は、式(3) で表される、(3) に記載の I L-4 産生促進用 組成物。
- (5)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする IFN-γ産生促進用組成物。
 - (6) 前記式(1) は、式(3) で表される、(5) に記載の I F N-γ産生促進

用組成物。

(7)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴と する樹状細胞活性化用組成物。

- (8)式(1)は、式(3)で表される、(7)に記載の樹状細胞活性化用組成物。
- (9) 式(1) で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする IL-12 産生促進用組成物。
- (10)式(1)は、式(3)で表される、(9)に記載のIL-12産生促進用 組成物。
- (11)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするIL-10産生促進用組成物。
- (12)式(1)は、式(3)で表される、(11)に記載のIL-10産生促進 用組成物。
- (13)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNK細胞活性化用組成物。
- (14)式(1)は、式(3)で表される、(13)に記載のNK細胞活性化用組成物。
- (15)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗腫瘍作用組成物。
- (16) 式(1) は、式(3) で表される、(15) に記載の抗腫瘍作用組成物。
- (17)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗アレルギー作用組成物。
- (18)式(1)は、式(3)で表される、(17)に記載の抗アレルギー作用組成物。
- (19)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする感染抵抗性増強用組成物。

(20)式(1)は、式(3)で表される、(19)に記載の感染抵抗性増強用組成物。

- (21)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗ウイルス作用組成物。
- (22)式(1)は、式(3)で表される、(21)に記載の抗ウイルス作用組成物。
- (23)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするIL-6産生促進用組成物。
- (24)式(1)は、式(3)で表される、(23)に記載のIL-6産生促進用 組成物。
- (25)式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNO産出促進用組成物。
- (26)式(1)は、式(3)で表される、(25)に記載のNO産出促進用組成物。

図面の簡単な説明

第1図は、正常マウスにGSL-1を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第2図は、正常マウスにGSL-2を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第3図は、正常マウスにGSL-6を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第4図は、正常マウスにGSL-7を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第5図は、TLR4欠損マウスにGSL-1を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第6図は、TLR4欠損マウスにGSL-2を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第6図は、TLR4欠損マウスにGSL-2を投与した場合のフローサイトメトリーによる解析結果を示す。第7図は、正常マウスに各種GSL-1、2、6、7を投与した場合のNTK細胞の変化を示す。第8図は、正常マウス

におけるGSL-1又はGSL-2投与後のIFN $-\gamma$ の濃度を示す。第9図は、正常マウスにおけるGSL-1又はGSL-2を投与した場合のINF $-\gamma$ 産生NTK細胞の変化を示す。第10図は、TLR4欠損マウスにおけるGSL-1又はGSL-2投与後のIL-4の濃度を示す。

発明の詳細な説明

以下において、本願発明の内容について詳細に説明する。尚、本願明細書において「~」とはその前後に記載される数値を下限値及び上限値として含む意味で使用される。また、本願明細書において、上記式(3)中、 R^{51} 、 R^{52} 、 R^{53} 、 R^{54} 、 R^{55} 、 R^{56} 、 R^{57} 、 R^{58} 、 R^{59} 、 R^{70} 、 R^{71} 、 R^{72} 、 R^{73} 、 R^{74} 、 R^{75} 、 R^{7} 、 R^{77} 、 R^{78} を、「 R^{51} ~ R^{78} 」と示すことがある。

本願発明で採用するスフィンゴ糖脂質(以下、「GSL」と呼ぶことがある)は、上記式(1)で表される構造を有するものである。ここで、式(1)のR¹に含まれるR³のアルキル基は、シクロアルキル基を有していてもよく、該シクロアルキル基は、R³のアルキル末端でもよいし、鎖の中に含まれていてもよい。好ましいシクロアルキル基としては、シクロプロパン基があげられる。R³のアルキル基の炭素数としては、好ましくは13~23、より好ましくは15、16、17、18、19、20又は21である。また、R³のアルキル基及びアルケニル基は、好ましくは置換または無置換の直鎖のものである。また、アルケニル基に含まれる2重結合は、いずれの位置にあってもよい。

一方、 R^4 のアルキル基の炭素数は好ましくは $10\sim20$ 、より好ましくは10、11、12、13、14、15又は16であり、さらに好ましくは、10、11、12、13、14または15である。さらに、 R^4 のアルキル基は、置換または無置換の直鎖アルキル基であることが好ましい。

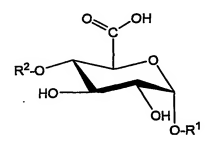
さらに好ましくは、R¹が上記R⁵¹~R⁷⁸のいずれかである。

また、式 (1) の R^1 は、下記式 (1-2) の立体構造をとるものが好ましい。 式 (1-2)

ここで、上記式(1-2)中の R^3 および R^4 は、上記式(1-1)の R^3 および R^4 と同義である。従って、上記 $R^{51}\sim R^{78}$ も上記立体構造をとるものがより好ましい。

また、上記式 (1) は、好ましくは、式 (2)、式 (3)、式 (4) 又は式 (5) で表されるものである。ここで、式 (2) は、

式(2)

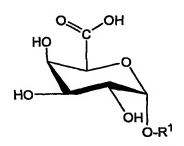


式 (2) 中、R¹は及びR²は式 (1) と同義であり、好ましい範囲も同義である。また、式 (3) において、好ましくは、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶が水素原子の場合(以下、構造Aということがある)、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶がR⁶²の場合(以下、構造Bということがある)、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶がR⁶³の場合(以下、構造Cということがある)、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶がR⁶³の場合(以下、構造Cということがある)、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶がR⁶⁴の場合(以下、構造Dということがある)、R⁵が、R⁵¹~R⁷⁸のいずれかであって、R⁶がR⁶⁵の場合(以下、構造Eということがある)である。さらにまた、構造Aの中でも、R⁵が、R⁵¹、R⁵²又はR⁵³のものをより好ましく採用できる。

式(4)

式 (4) 中、 R^1 は、上記式 (1) の R^1 と同義である。また、 R^1 の好ましい範囲も上記と R^1 と同義である(式 (4) で表される化合物の少なくとも一種を含むものを以下、構造AAと呼ぶことがある)。

式(5)



式 (5) 中、 R^1 は、上記式 (1) の R^1 と同義である(以下、構造Fということがある)。また、 R^1 の好ましい範囲も上記 R^1 と同義である。

さらに、本願発明のスフィンゴ糖脂質は1種類のみを採用しても良いし、2種類以上を採用しても良い。2種以上を組み合わせて含有させる場合の各成分の比率は特に制限されない。例えば、上記構造Aに該当する3種類の化合物のうち1種類以上を含むもの、上記構造Bに該当する3種類の化合物のうち1種類以上を含むもの、上記構造Fに該当する化合物を少なくとも1種以上含むもの等を挙げることができる。この中でも好ましくは、R¹が、R⁵¹、R⁵²又はR⁵³のいずれかの場合である(以下、構造FAと呼ぶことがある)。

本願発明で開示する組成物には、上記に加えて、上記式(1)において、式(1)中の式(1-1)が式(1-1-1)の立体構造で表されるものも含まれていてもよい。

式(1-1-1)中、R³及びR⁴は、それぞれ、上記式(1-1)と同義であり、好ましい範囲も同義である。

式(1-1-1)は、さらに好ましくは、下記式(1-1-2)で表される立体 構造のものである。

式(1-1-2)中、 R^3 及び R^4 は、それぞれ、上記式(1-1)と同義であり、好ましい範囲も同義である。

式(1)で表されるスフィンゴ糖脂質は、スフィンゴ糖脂質を有する菌体から抽出することによって得ることができる。例えば、国際公開WO92/12986号パンフレットや特開2002-10797号公報に記載の方法を採用することができる。スフィンゴ糖脂質は、スフィンゴモナス科に属する菌体中に含まれていることから、スフィンゴモナス科に属する菌のいずれかを用いて抽出すれば式(1)で表されるスフィンゴ糖脂質を得ることができる。ここで、スフィンゴモナス科に属する菌とは、従来から一般的に「スフィンゴモナス属」(Sphingomonas)に属する菌と言われているものの他、該菌と実質的に同じ科に属するものとして分類され

る菌を含む趣旨である。本願発明で採用できる菌株としては、例えば、Microbiol. Immunol., 2000, 44, 563-575 に示されるいずれの菌株も採用することができる。

式(1)で表されるスフィンゴ糖脂質は、アセトンに対して不溶性であることから、抽出操作を行なう前に菌体をアセトンで洗浄しておくのが好ましい。式(1)のスフィンゴ糖脂質の抽出に用いる溶媒は、メタノールなどのアルコール系溶媒またはアルコール系溶媒とクロロホルムなどの極性溶媒の混合溶媒にするのが収率の点で好ましい。ただし、スフィンゴ糖脂質溶解性の溶媒であれば、これらの以外の溶媒を用いても構わない。

スフィンゴ糖脂質の混合物が得られた場合は、本技術分野で周知の方法にしたがっ て各成分を分離することができる。たとえば、クロマトグラフィー法によって、ス フィンゴ糖脂質は完全に分離することができる。溶出液としてクロロホルム/メタ ノール混合溶液を用いた場合は、構造A、構造F、構造C、構造Bあるいは構造D あるいは構造Eの順に各スフィンゴ糖脂質が溶出し、構造B、D、Eは、一般的に 異なる菌株が産生するため、極めて簡便に分離することができる。充填剤、溶出液、 一溶出速度、圧力、温度などのクロマトグラフィーの分離条件については、適宜調節 することができる。また、スフィンゴ糖脂質の混合物に含まれる特定の物質のみに 選択的に反応する試薬を作用させて該物質の誘導体を調製し、その誘導体の化学的 性質または物理的性質を利用して分離を行なうこともできる。菌として、スフィン ゴモナスパウシモビリス (Sphingomonas paucimobilis) を用いた場合には、一般 に構造Aのスフィンゴ糖脂質と構造Bのスフィンゴ糖脂質が得られる。 また、スフ インゴモナスカプスラータ(Sphingomonas capsulata)(新名:Novosphingobium capsulatum)を用いた場合には、一般に構造Aのスフィンゴ糖脂質と構造Cのスフ ィンゴ糖脂質が得られる。さらに、スフィンゴモナスアドハエシバ(Sphingomonas adhaesiva)を用いた場合には、一般に構造Aのスフィンゴ糖脂質と構造Dのスフィ ンゴ糖脂質が得られる。加えて、スフィンゴモナススピーシーズMK346

(Sphingomonas sp. MK346)を用いた場合には、一般に構造Aのスフィンゴ糖脂質と構造Eのスフィンゴ糖脂質が得られる。また、スフィンゴモナスウィッティチアィ (Sphingomonas wittichii)、スフィンゴモナスマクロゴルタビダス (Sphingomonas macrogoltabidus) (新名: Sphingopyxis macrogoltabida)、スフィンゴモナステラエ (Sphingomonas terrae) 又はスフィンゴモナスヤノイクヤエ (Sphingomonas yanoikuyae) (新名: Sphingobium yanoikuyae)を用いた場合には、一般に構造AA (例えば、構造A) のスフィンゴ糖脂質と構造F (例えば、構造FA) のスフィンゴ糖脂質が得られる。したがって、これらの情報に基づいて菌を選択すれば、目的とするスフィンゴ糖脂質を効率よく得ることができる。

式(1)で表されるスフィンゴ糖脂質は、周知の合成法を組み合わせることによって合成することもできる。たとえば、糖とスフィンゴシン部分をあらかじめ合成するか、菌体から抽出しておき、アミド結合を形成することによって式(1)で表される各スフィンゴ糖脂質を調製することができる。

本願発明のNKT細胞とは、例えば、ヒトV α 24 $^+$ NKT細胞及びマウスV α 14 $^+$ NKT細胞を含む趣旨である。また、NKT細胞活性化とは細胞傷害活性の増強、サイトカイン産生増強及びNKT細胞の増殖促進を含む意図である。さらに、本願発明のNKT細胞活性化用組成物は、結果として、IL α 0産生及びIFN α 0産生を促進する。従って、IL α 4又はIFN α 4によって促進される各種機能の促進用組成物としても使用することができる。NKT細胞活性化用組成物としては、本願発明で採用するGSLのうち、ガラクツロン酸型のスフィンゴ糖脂質な構造を有するものが特に好ましい。

IL-4によって促進されるものの例としては、Th2の誘導、抗体のクラススイッチの誘導が挙げられ、 $IFN-\gamma$ によって促進されるものの例としては、 $IFN-\gamma$ によって促進されるTh1の誘導、マクロファージ活性化作用が挙げられる。ここで、サイトカインの増強として、上記のほか、各種<math>IL、 $IFN-\alpha$ 、IF

N-β、腫瘍壊死因子(TNF)、リンホトキシン、造血因子のコロニー刺激因子(CSF)、エリスロポエチン、造血因子の上皮増殖因子(EGF)、繊維芽細胞増殖因子(FGF)産生又は活性化促進作用組成物としても利用することができる。さらに、本願発明で開示した上記スフィンゴ糖脂質は、上記以外の免疫活性化組成物や、がん細胞のアポトーシス誘導化組成物、NF-kappaB活性化促進、IkappaBの分解、p38のリン酸化、Aktのリン酸化等を目的とした、産生又は活性化促進用組成物としても利用できる。

本願発明でいう、樹状細胞活性化とは、例えば、抗原提示能亢進を含む意図である。

本願発明のGSLはIL-12の産生及びIL-10の産生を促進する。従って、IL-12の産生及びIL-10の産生によって促進される各種機能の促進用組成物としても使用することができる。特に、本願発明のIL-12の産生及び/または

IL-10の産生組成物としては、グルクロン酸型のスフィンゴ糖脂質を用いることが好ましい。

本願発明でいう、NK細胞活性化とは、例えば、感染細胞傷害を含む意図である。 NK細胞活性化用組成物としては、本願発明で採用する。GSLのうち、単糖型のスフィンゴ糖脂質であるものが特に好ましい。

本願発明でいう、抗腫瘍作用とは、例えば、ヘルパーT細胞およびキラーT細胞活性化を含む意図である。抗腫瘍作用組成物としては、本願発明で採用するGSLのうち、四糖型のスフィンゴ糖脂質であるものが特に好ましい。

本願発明でいう、抗アレルギー作用とは、例えば、好酸球浸潤抑制、肥満細胞抑制作用、IgE産生抑制、化学伝達物質放出抑制を含む意図である。

さらに、本願発明の抗アレルギー作用組成物は、副作用が弱い傾向にあり、花粉症、気管支喘息、アトピー性皮膚炎等への利用に特に有用である。

本願発明でいう、感染抵抗性増強作用とは、例えば、ヘルパーT細胞およびキラーT細胞活性化を含む意図である。本願発明の感染抵抗性増強作用組成物は、サルモネラ感染症、結核への利用に特に有用である。感染抵抗性増強作用組成物としては、本願発明で採用するGSLのうち、四糖型のスフィンゴ糖脂質であるものが特に好ましい。

本願発明でいう、抗ウイルス作用とは、例えば、I型インターフェロン産生増強、 ヘルパーT細胞およびキラーT細胞活性化を含む意図である。本願発明の抗ウイル ス作用組成物は、サイトメガロウイルス感染症、ヘルペスウイルス感染症などヘル ペスウイルス科感染症への利用に特に有用である。

また、本願発明の組成物を医薬品若しくは医薬部外品やその有効成分として利用 する場合、好ましくは、当業者に周知の方法によって製造可能な医薬組成物として 投与することができる。医薬用組成物としては、例えば、錠剤、カプセル剤、散剤、 細粒剤、顆粒剤、液剤、及びシロップ剤等をあげることができる。上記の医薬組成 物は、薬理学的、製剤学的に許容し得る添加物を加えて製造することができる。薬 理学的、製剤学的に許容し得る添加物の例としては、例えば、賦形剤、崩壊剤ない し崩壊補助剤、結合剤、滑沢剤、コーティング剤、色素、希釈剤、基剤、溶解剤な いし崩壊補助剤、等張化剤、pH調節剤、安定化剤、噴射剤、及び粘着剤等をあげ ることができる。上記の医薬組成物には、本願発明の趣旨を逸脱しない範囲内で、 他の効能を有する成分を1種又は2種以上配合してもよい。本願発明の医薬の投与 量は特に限定されず、有効成分の種類などに応じて適宜選択することができ、さら に患者の体重や年齢、疾患の種類や症状、投与経路など通常考慮すべき種々の要因 に応じて、適宜増減することができる。一般的には、成人一日あたり、0.001 ~100mg好ましくは0.01~10mgの範囲で用いることができる。また、 投与方法も特に限定されず、注射剤、輸液剤等として、静脈注射により投与しても よいし、経口的に投与してもよい。

実施例

以下に実施例を挙げて本願発明をさらに具体的に説明する。以下の実施例に示す 材料、使用量、割合、処理内容、処理手順等は、本願発明の趣旨を逸脱しない限り、 適宜、変更することができる。従って、本願発明の範囲は以下に示す具体例に限定 されるものではない。

本実施例においては、GSLとして、スフィンゴモナスパウシモビリスから産生された構造Aのもの(GSL-1)、スフィンゴモナスパウシモビリスから産生された構造Bのもの(GSL-2)、スフィンゴモナスカプスラータから産生された構造Cのもの(GSL-3)、スフィンゴモナスアドハエシバから産生された構造Dのもの(GSL-4)、スフィンゴモナススピーシーズMK346から産生された構造Eのもの(GSL-5)、スフィンゴモナスヤノイクヤエから産生された構造 造AAのもの(GSL-6)、スフィンゴモナスヤノイクヤエから産生された構造 Fのもの(GSL-7)、スフィンゴモナスヤノイクヤエから産生された構造 AAのもの(GSL-8)、スフィンゴモナスウィッティチアィから産生された構造 造Fのもの(GSL-8)、スフィンゴモナスウィッティチアィから産生された構造 かんのもの(GSL-10)、スフィンゴモナスマクロゴルタビダスから産生された構造 された構造Fのもの(GSL-11)、スフィンゴモナステラエから産生された構造 された構造Fのもの(GSL-12)、スフィンゴモナステラエから産生された構造 かんのもの(GSL-13)を採用した。これらは、国際公開WO92/12986号公報、特別2002-010797号公報に記載の方法に従って分離した。

実施例1 NKT細胞活性化作用の測定

動物:

試験用マウスとして、C57BL/10ScSnマウス(以下、正常マウスとい

う。)及びC57BL/10ScCrマウス(TLR4欠損IL-12Rβ2鎖変異マウス)(以下、TLR4欠損マウスという。)(マックスプランク免疫生物学研究所、ドイツ、フライブルグ市)(7週齢、雌)を使用した。GSL-1およびGSL-2はTLR4を介して正常マウスのマクロファージを活性化し、IL-12産生を誘導する。TLR4欠損マウスは、IL-12受容体のβ鎖に変異があり、IL-12が作用しないものである。IL-12は免疫系を強力に活性化する物質であるが、本実施例のTLR4欠損マウスを用いると本願発明で採用するスフィンゴ糖脂質のNKT細胞に対する活性化促進をIL-12の作用を受けない状態で、より明確にすることができる。

サンプルの作成:

各GSLのいずれか10μgを、正常マウス及びTLR4欠損マウスに投与した。 投与は、尾静脈内投与により行った。そして、対照として生理食塩水を投与したもの(コントロール)、投与後1日経過時(1日目)及び2日経過時(2日目)の血 清及び肝臓を採取した。

肝臓内白血球の分離:

採取した肝臓を2枚のスライドガラスを用いてつぶした。細胞浮遊液を500 r pm、1分間遠心した。得られた上清を1200 r pm (300 g)、5分間遠心した。その沈渣を30%のパーコール(ファルマシア社製)に懸濁し、さらに、これを、67.5% パーコールの上に重層して、20 $^{\circ}$ C、2000 r pm (800 g)、30分間遠心し、30%と67.5%パーコールの境界に白血球を集積させ回収した。得られた細胞をハンクス液で3回洗浄して肝臓内白血球を得た。

フローサイトメトリー:

 $FcRを介した蛍光標識抗体の非特異的結合を防ぐため、抗<math>Fc\gamma R$ (2.4G2)を用いた。抗体は、PE標識抗NK1.1 抗体(日本ベクトン・ディッキソン (株) 製、PK136)及びビオチン標識抗 $TCR\alpha\beta$ 抗体(日本ベクトン・ディ

ッキソン (株) 製、H57-597) を用いた。細胞に各抗体を添加した後、 4° 、暗所で30分反応させた。尚、ビオチン標識抗体を用いた細胞は、Cy-chrome を e に e に e が、 e に e が、 e に e に e が、 e に e

上記PE標識抗NK1.1抗体(又はCD11a)を用いた方法によって得られたフローサイトメトリーの結果を第1図~第6図に示した。ここで、第1図~第4図は、それぞれ、正常マウスを用いた場合で、順に、GSL-1、2、6、7を投与した場合を、第5図及び第6図は、それぞれ、TLR4欠損マウスを用いた場合で、順に、GSL-1、2を投与した場合を示した。

ここで、図中に示した数字は、NK1.1 (又はCD11a)とTCR α β の両方を発現した細胞の割合(%)を示している。尚、NK1.1 (又はCD11a)とTCR α β の両方を発現したものは、NKT細胞である。

また、日を変えて、上記と同様に、PE標識抗NK1.1抗体を用いた方法によって得られた正常マウスのフローサイトメトリーの結果(NKT細胞の割合)を第7図に示す。ここで、図中に示した数字は両方を発現した細胞の割合(%)を示し、図中の米印は、t検定により統計的にコントロールと有意な差が認められたものである。

IFNーッ の存在の確認:

GSL-1又はGSL-2を添加した場合の血中の $IFN-\gamma$ 量について検討した。正常マウス及otungでするに、otungのotungに、otungのotungに、

同様の方法により投与し、血清中に含まれるIFNーγを解析した。

IFNーyは、捕捉抗体として精製抗IFNーy抗体(R4-6A2)(日本ベクトン・ディッキソン株式会製)と、検出抗体としてビオチン結合抗IFNーy抗体(AN-18)(日本ベクトン・ディッキソン株式会製)を用いたサンドイッチELISA法で行った。ビオチン結合抗体に続く反応でアルカリ性フォスファターゼ標識ストレプトアビジン(ZYMED製、43-4822)を結合させ、パラニトロフェニルリン酸塩(SIGMA製、N-4645)を基質として発色させた。マイクロプレートリーダー(日本バイオラドラボラトリーズ株式会社、Model550)で405nmと対照として540nmの波長の吸光度を観察した。この結果、正常マウスにおいて、第8図に示すように、IFNーyの産生が促進されていることが認められた。尚、TLR4欠損マウスの場合、IL-12に反応しないため、GSL-1又はGSL-2を投与してもIFN-yは検出されなかった。

IFN-γ産生NKT細胞のフローサイトメトリー:

GSL-1又はGSL-2を投与した場合の正常マウスについて、上記と同様の方法でフローサイトメトリーを行い、PE標識抗NK1.1抗体、ビオチン標識抗 $TCR\alpha\beta$ 抗体、FITC標識抗IFN- γ 抗体 (日本ベクトンディッキンソン株 式会社製、554410) にて染色して、IFN- γ 産生NKT細胞の割合を測定した。その結果を第9図に示す。ここで、図中の数字は、NK1.1と $TCR\alpha\beta$ の両方を発現した、IFN- γ 産生NKT細胞の割合に相当する。

I L-4の量の測定:

GSL-1又はGSL-2を添加した場合の血中のIL-4の量が増加するかについて検討した。上記正常マウス及びTLR4欠損マウスに、GSL-1又はGSL-2を上記と同様の方法により投与し、血清中に含まれるIL-4を解析した。

IL-4の測定は、マウスIL-4 BD Opti EIA ELISA S et (日本ベクトン・ディッキソン株式会社製、555232) を用いて該マニュ

アルに従って測定した。結果、いずれのマウスについても、IL-4の増加が認められた。特に、第10図に示すとおり、TLR4欠損マウスにおいて、IL-4の顕著な産生促進が認められた。

GSL-1又はGSL-2を添加した場合、上記フローサイトメトリーにおいて、NK1.1と $TCR\alpha\beta$ の両方に発現したものの割合の増加が認められたこと、及び、これらの増加が大きいものについては、 $IFN-\gamma$ とIL-4の両方が産生されていることが確認できたことから、GSL-1又はGSL-2がNKT細胞の活性化に有効であることが認められた。

実施例2 IFN-y産生促進作用

試験用マウスとして、C57BL/6マウスを用いた。各GSLは、各GSLは、20% ペンタジオールで最終濃度が10 mg/mlとなるように溶解した後、生理食塩水で希釈した溶液(以下、「P」と示すことがある。)、または、0.5%ペンタンジオール、0.5%Nーラウロイルサルコシン、9.8%ショ糖溶液で最終濃度が5mg/mlとなるように溶解した後、生理食塩水で希釈した溶液(以下、「P+S」と示すことがある。)を用いた。各GSLは、マウス尾静脈から投与した(投与量は100 μ g)。対照として溶媒のみを投与した(コントロール)。投与16時間後に摘出した肝臓から細胞浮遊液を調製し、45%パーコールと67.5%パーコールを用いた比重遠心法により肝臓内白血球を得た。白血球は、抗下 c γ R抗体(2.4G2)で処理した後、FITC標識抗IFN- γ 抗体、PE標識抗NK1.1抗体、ビオチン標識抗TCR α B抗体を用いて処理した。白血球に抗体を添加した後、4 $^{\circ}$ C、暗所で30分間反応させた。ビオチン標識抗体を用いた白血球は、C γ C、作所で30分間反応させた。ビオチン標識抗体を用いた白血球は、C γ C、作所で30分反応させた。抗体およびC γ C、作了のme結合ストレプトアビジンの染色および細胞の洗浄には、0.1% NaN。含有1%血清アルプミンを用いた。細胞は染色後、

1%パラホルムアルデヒド含有リン酸緩衝生理食塩 (PBS (-)) で固定した。 測定は、上記に記載のEPICS ELITE ESPで行った。その結果を、表 1 に示した。ここで、表 1 は、1 FN- γ 産生NKT細胞の割合 (%) を示している。 なお、本実験は、実験 1、2、3 の 3 回に分けて行なった。

表1

		IFN-γ産生NKT細胞
	試料	の割合(%)
		(平均値土標準偏差)
	コントロール	2.0±0.2
	GSL-1	3.6±0.3
実験 1	GSL-2	2.6±0.3
	GSL-6	4.3±1.4
	GSL-7	14.0±1.4
	コントロール	3.7±0.5
実験 2	GSL-3	4.6±0.6
	GSL-4	5.2±1.0
	GSL-5	4.2±0.3
実験 3	コントロール	2.5±0.5
	GSL-8	·4.7±0.8
	GSL-9	5.4±1.2
	GSL-10	3.8±0.4
	GSL-11	5.7±0.5
	GSL-12	3. 2±0. 2

GSL-13	7.3±3.0

表1から明らかなとおり、 $IFN-\gamma$ 産生促進作用が認められた。特に、GSL-1、2、4、 $6\sim11$ および13についてより効果的であり、 $GSL-6\sim9$ 、11、13についてさらに効果的であり、GSL-7について顕著に効果的であった。

実施例3 樹状細胞活性化作用

樹状細胞活性化作用について確認した。マウスは、C57BL/6マウス(7週令、メス)を用いた。各GSLは、上記実施例2と同様の方法で溶解した。各試料は、マウス尾静脈から投与した(投与量は100μg)。投与12時間後に摘出した脾臓から細胞浮遊液を調製した。白血球は、抗FcγR抗体(2.4G2)で処理した後、PE標識抗CD11c抗体(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)、ビオチン標識抗CD40(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)、ビオチン標識抗CD80抗体(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)、ビオチン標識抗CD80抗体(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)、ビオチン標識抗CD86抗体(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)を用いた。細胞に抗体を添加した後、4℃、暗所で30分間反応させた。ビオチン標識抗体を用いた細胞は、Cy-chrome結合ストレプトアビジンを4℃、暗所で30分反応させた。抗体またはCy-chrome結合ストレプトアビジンの染色および細胞の洗浄には0.1% NaN。含有1%血清アルブミンを用いた。細胞は染色後、1%パラホルムアルデヒド含有PBS(一)で固定した。測定はEPICS ELITE ESPで行った。CD11c陽性細胞中のCD40、CD80およびCD86陽性細胞の割合(%)を表2に示した。

	CD40	(%)	CD80	(%)	CD86	(%)
試料	(平均值=	上標準偏差)	(平均值:	上標準偏差)	(平均値=	-標準偏差)
コントロ						
ール		51.2±0.6		72.8±1.3	•	26.3±1.8
GSL-1		67.8±1.9	٠.	81.9±1.2		45.5±0.9
GSL-2		65.0±9.8		76.2±1.8		31.5±1.7
GSL-3		58.1±2.9		79.9±1.3	-	35.4±2.7
GSL-4		63.3±0.1		80.6±2.6		35.0±0.2
GSL~5		59.8±0.7		77.4±1.1		42.7±17.7
GSL-6		65.4±2.5		81.0±0.4		28.7±3.0
GSL-7		78.1±3.5		85.4±1.7		61. 3±22. 5
GSL-8		73.8±4.2		83.9±1.0		56.6±24.6
GSL-9		76. 4±1. 1		84.9±1.3		48.7±6.1
GSL-10		64.3±4.6		78.9±0.4		55.6±30.4
GSL-11		71.9±2.4		80.9±1.2		55.4±19.8
GSL-12		64.1±2.1		81.3±2.0		34.2±51.2
GSL-13		77.3±0.8		85.2±1.3		46.5±1.7

表 2 から明らかなとおり、樹状細胞活性化作用が認められた。特に、GSL-1、 2、4、 $6\sim1$ 3についてより効果的であり、 $GSL-7\sim9$ 、1 1、1 3について顕著に効果的であった。

実施例4 IL-12の誘導およびIL-10の誘導

実施例1で採用した正常マウスの骨髄細胞を、GM-CSFおよびIL-4存在

下で8日間培養し、骨髄由来の樹状細胞を得た。下記表に示した各GSLは、エタノール:ドデカン (98:2) で0.5 mg/mlで溶後し、96穴プレートに20 μ lずつ分注し、溶媒を揮発させ各GSLをプレートに固相化した。対照群としてエタノール:ドデカン (98:2) のみを分注し揮発させた。GSLを固相化したプレートに骨髄由来の樹状細胞を加え、24時間後の培養上清を回収した。培養上清は、ELISA法によりIL-12 μ 70の量およびIL-10の量を BD O μ 1 に、IL-10の量の測定結果を表 4に示した。

表3

	IL-12p70
試料	(pg/ml)
対照群	検出限界以下
GSL-1	79. 3
GSL-2	103. 4
GSL-4	231. 2
GSL-6	296. 6
GSL-8	454. 0
GSL-10	547.0
GSL-12	868. 6

表4

	IL-10
試料	(pg/ml)

対照群	129. 0
GSL-4	147. 4
GSL-10	431. 1
GSL-12	583. 2
GSL-13	155. 9

上記表から明らかなとおり、IL-12p70の誘導およびIL-10の誘導が認められた。特に、IL-12p70の誘導については、GSL-2、4、6、8、10、12についてさらに効果的であり、GSL-6、8、10、12について顕著に効果的であった。また、IL-10の誘導については、GSL-10および12について顕著に効果的であった。

実施例 5 NK細胞活性化作用

マウスは、C57BL/6マウス(7週令、メス)を用いた。各GSLは上記実施例2と同様の方法で溶解した。各試料は、マウス尾静脈から投与した(投与量は 100μ g)。対照として溶媒のみを投与した(コントロール)投与16時間後に摘出した脾臓から細胞浮遊液を調製した。脾臓細胞と ^{51}Cr 標識YAC-1細胞を50:1の比率で混合し、4時間培養した。4時間後の培養上清中の ^{51}Cr 量を、 γ カウンター(WALLAC製)を用いて測定した。結果を表5に示す。なお、本実験は、実験1、2、303回に分けて行なった。

表 5

試料	NK 活性 (%)
	(平均値±標準偏差)

コントロール	26. 1±5. 1
GSL-2	34. 1±6. 2
GSL-3	33. 2±8. 2
GSL-5	35.7±4.8
コントロール	17.7±2.0
GSL-1	30.1±3.8
GSL-6	27.3±4.5
GSL-7	33.5±5.1
コントロール	8.3±3.6
GSL-8	22. 2±1. 7
GSL-9	14.8±2.1
GSL-10	12.5±3.0
GSL-12	11. 2±3. 4
GSL-13	14. 4±3. 1
	GSL-2 GSL-3 GSL-5 コントロール GSL-1 GSL-6 GSL-7 コントロール GSL-8 GSL-9 GSL-10 GSL-12

ここで、表 5 から明らかなとおり、GSL-1、5、 $6\sim9$ 及び 1 3 についてより効果的であり、GSL-1、7、8 について顕著に効果的であった。

実施例6 抗腫瘍作用

マウスは、C57BL/6マウス(7週令、メス)を用いた。腫瘍細胞B16-F10(北海道大学遺伝子病制御研究所)(2x10⁵個)を尾静脈から移植した。各GSLは、上記実施例2と同様の方法で溶解した。GSLの投与量は、100μgとし、腫瘍細胞移植後1日、5日、9日目に腹腔内投与した。移植14日目に解剖し、肺の転移巣数を測定した。結果を表6に示す。

表 6

試料 (溶媒)	転移巣数	
	(平均值士標準偏差)	
コントロール	111.2±17.5	
GSL-1 (P)	89.5±15.9	
GSL-2 (P)	40.0±15.1	
GSL-6 (P)	63. 2±21. 8	
GSL-1 (P+S)	69.7±16.9	
GSL-2 (P+S)	55.7±19.8	
GSL-6 (P+S)	68.7±19.9	
GSL-7 (P+S)	67.5±14.7	

表6から明らかなとおり、上記いずれのGSLにおいても効果的に肺の転移を抑制した。特に、GSL-2はその効果が顕著であった。

実施例7 抗アレルギー作用

BALB/cマウスに卵白アルブミン (OVA) 100μgと水酸化アルミニウムゲル1.6 mgを混合した抗原を0日および7日に皮下接種した。14、15、16日目にOVA10μgを生理食塩水に溶解し、点鼻接種3日後(初回接種から18日目)に解剖した。各GSLは、0.5%ペンタンジオール、0.5%Nーラウロイルサルコシン、9.8%ショ糖溶液で最終濃度が5mg/m1となるように溶解した後、生理食塩水で希釈した。生理食塩水で希釈した各GSL溶液は、1日、5日、9日、13日目に腹腔内投与した。肺胞洗浄液中の全細胞数および好酸球数

を計測した。全細胞数はチュルク液(和光純薬工業製)で、好酸球数はギムザ染色液(メルク株式会社製)で染色し計測した。抗OVA抗体価(IgG、IgG1、IgG2a)はOVAをコーティングした96穴プレートに段階希釈した血清を添加した。検出抗体には、アルカリホスファターゼ標識した抗マウスIgG抗体(ZYMED社製)、抗マウスIgG1抗体(ICN社製)、抗マウスIgG2a抗体(ZYMED社製)を用いた。パラニトロフェニルリン酸塩を基質として発色させ、3NのNaOHで反応停止後、マイクロプレートレーダーで405nmの吸光度を測定した。抗OVAIgE抗体価は、抗マウスIgE抗体(日本ベクトンディッキンソン株式会社製)をコーティングした96穴プレートに段階希釈した血清を添加した。次いで、各穴にビオチン標識したOVAを添加後、パーオキシダーゼ標識ストレプトアジビンを用い、SureBlue(フナコシ株式会社製)を基質として発色させた。2NH2PO4で反応停止後、マイクロプレートレーダーで450nmの吸光度を測定した。

また、コントロールは、BALB/cマウスに、GSLを投与しないで同時に行ったものである。

白血球数に関する測定結果を表7に示す。好酸球数を表8に示す。

表 7

	白血球数
	1×10⁵ 細胞/m 1
	(平均値±標準偏差)
正常マウス .	32.7±9.9
コントロール	147.0±50.1
GSL-1	. 88.5±34.6

表8

	好酸球数
	1×10 ⁵ 細胞/m l
	(平均值土標準偏差)
正常マウス	. 0
コントロール	27.7±24.1
GSL-1	4.9±4.2

表7および表8から明らかなとおり、肺胞洗浄液中の白血球数および好酸球数は顕著に減少した。

実施例8 感染抵抗性增強作用

マウスは、C57BL/6マウス(7週令、メス)を用いた。各GSLは、実施例2の「P」と同様の方法で溶解した。溶解したものを、Salmonella typhimurium SL7207aroA 株 (スタンフォード大学医学部、米国) に感染させる1時間前に腹腔内投与した。感染3日目に解剖し、腹腔内生菌数を測定した。腹腔内生菌数の結果を表9に示した。

内生菌数を測定した。腹腔内生菌数の結果を表 9 に示した。 内生菌数の結果を表 9 に示した。

した。

表 9

試料	腹腔内生菌数
武小十	×10 ⁶ cfu

	(平均值土標準偏差)	
コントロー	20.9±3.5	
ル		
GSL-1	12. 1±8. 2	
GSL-2	6.7±3.6	

表9中、cfu は、コロニー形成単位の略を意味する。表9から明らかなとおり、 GSLの投与により、感染抵抗性の増強作用が認められた。

実施例9 抗ウイルス作用

マウスは、C57BL/6マウス(7週令、メス)を用いた。各GSLは、実施例2と同様の方法で溶解した。溶解したものを、マウスに静脈投与した。投与1時間後に、マウスに、マウスサイトメガロウイルス(Smith株) $1 \times 10^4 p f u$ (p f u:プラーク形成単位の略である)を腹腔内接種した。感染3日目に解剖し、肝臓および脾臓内ウイルス価を測定した。その結果を、表10に示した。また、脾臓の3日後のNK活性および血清中 $IFN-\gamma$ を測定した。その結果を表11 (NK活性)および表12 ($IFN-\gamma$)を示す。

表10

試料·	脾臓内ウイルス	肝臓内ウイルス
	×10³pfu	×10³pfu
	(平均值土標準偏差)	(平均值土標準偏差)
	,	
コントロール	2.4±0.5	63.0±19.5

GSL-1	0.2±0.1	7.5±4.1
GSL-2	0.2±0.1	3.3±1.9
GSL-6	0.2±0.1	2.7±1.2
GSL-7	0.2±0.1	4.8±1.9

表11

ink4 <i>e</i>	NK活性
試料	(平均値±標準偏差)
コントロール	41.4±10.7
GSL-1	72.5±9.7
GSL-2	54.0±14.0
GSL-6	75. 2±4. 8
GSL-7	72.5±7.4

表12

iok4∉	血清 IFN-γ (ng/ml)	
試料	(平均値生標準偏差)	
コントロール	2.0±0.5	
GSL-1	3.0±0.7	
GSL-2	4.5±1.1	
GSL-6	2.6±0.7	
GSL-7	2.5±0.3	

その結果、表10に示すとおり、GSLを前投与することにより、感染抵抗性の

増強作用が認められた。また、表11に示すとおり、NK活性は顕著に増強し、IFN $-\gamma$ レベルはコントロール群と比較して増強した。特に、GSL-6についてその効果が顕著であることが認められた。

実施例10 IL-6産生促進作用およびNO産出促進

実施例1で用いた正常マウスに4%のチオグルコール酸3m1を腹腔内投与し、4日後に腹腔滲出細胞を採取し実験に用いた。マクロファージ細胞株RAW264細胞(理化学研究所)も実験に用いた。各GSLは、エタノール:ドデカン(98:2)溶媒で濃度が0.5mg/m1となるように溶後し、96穴プレートに20μ1ずつ分注し、溶媒を揮発させてGSLをプレートに固相化した。GSLを固相化したプレートにマクロファージを加え、24時間後の培養上清を回収した。この培養上清については、ELISA法によりIL-6を、グリース試薬を用いて一酸化窒素(NO)も測定した。IL-6の測定結果を、表13に、一酸化窒素の測定結果を、表14に示した。

表13

試料	IL-6 (pg/ml)	
	(平均値 ± 標準偏差)	
対照群	3491.0±492.1	
GSL-1	3921.7±665.1	
GSL-4	3453.0±252.5	
GSL-5	4742.0±525.2	
GSL-6	5389.7±1003.7	
GSL-7	6948.0±457.1	

GSL-8	6264. 0±1075. 0
GSL-9	6711.3±485.1
GSL-10	7474.0±920.3
GSL-11	10046.0±340.0
GSL-12	. 7303.3±640.2
GSL-13	7619.3±774.3

表14

試料	NO (μM)
	(平均値±標準偏差)
対照群	0.7±0.2
GSL-2	6.8±0.7
GSL-3	3.5±0.2
GSL-4	3.8±0.5
GSL-5	5. 2±0. 5
GSL-6	4.4±0.8
GSL-7	3.9±0.3
GSL-8	4.2±1.1
GSL-9	9.0±0.5
GSL-10	8.4±0.8
GSL-11	11.3±1.0
GSL-12	7.7±0.5
GSL-13	7.1±0.1

表13から明らかなとおり、IL-6誘導作用が認められた。特に、GSL-5 ~ 13 についてより効果的であり、 $GSL-6\sim 13$ についてさらに効果的であり、 $GSL-7\sim 13$ について顕著に効果的であった。

また、表14から明らかなとおり、NO産出促進作用が認められた。特に、GSL-2、5、9~13についてより効果的であり、GSL-11についてさらに効果的であった。

実施例11

本願発明のGSL組成物についての毒性について確認した。マウスは、C57BL/6マウス (7週令、メス)を用いた。20mgのガラクトサミンを腹腔内投与直後に、リポ多糖 (以下、「LPS」と示すことがある) (Salmonella abortus equi由来、マックスプランク免疫生物学研究所、ドイツ、フライブルグ市) (溶媒は生理食塩水)、または、下記表15に示したGSL (溶媒は「P+S」)の下記表15に示した量を、マウス尾静脈から投与した。投与24時間後、マウスの生死を観察した。その結果を表15に示した。

表15

LPSまたはGSL	添加量	死亡数/実験数
GSL-1	100μg	0/3
GSL-2	100μg	0/3
GSL-3	100μg	0/3
GSL-4	100μ g	0/3

GSL-5	100μ g	0/3
G S. L - 6	100 μ g	0/3
GSL-7	100μg	0/3
GSL-8	100μg	0/3
GSL-9 .	100μg	0/3
GSL-10	100μ g	0/3
G,S L - 1 1	100μg	0/3
GSL-12	100μg	0/3
GSL-13	100μ g	0/3
LPS	100ng	3/3
LPS	10ng	3/3

LPSを添加した場合、10ngの添加でもすべてのマウスが死亡した。一方、GSLでは100μg添加してもすべてのマウスが生存していた。このように本願発明の組成物はきわめて毒性が低いことが認められた。

実施例10

エンドトキシントレランスが誘導されるか否かについて確認した。マウスは、C 57BL/6マウス (7週令、メス)を用いた。LPS (溶媒は生理食塩水)または各GSLの下記表16に示す量をマウス尾静脈から投与した。投与後24時間に、ガラクトサミン (20mg) およびLPS (100ng、溶媒は生理食塩水)を腹腔内投与し、マウスの生死を観察した。その結果を、表16に示す。

表16

LPSまたはGSL	添加量	死亡数/実験数
GSL-1	100 μ g	3/3
G S L - 2	100 μ g	3/3
GSL-6	100μ g	3/3
GSL-7 .	100μg	3/3
LPS	100ng	0/3

表 16 から明らかなとおり、GSL-1、GSL-2、GSL-6 およびGSL-7を100 μ g 添加してもエンドトキシントレランスは誘導されず、すべてのマウスが死亡した。一方、LPSは100 n g の添加でもエンドトキシントレランスが誘導された。

産業上の利用可能性

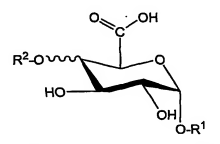
本願発明の組成物を採用することにより、より効果的なNKT細胞活性化用組成物が得られた。また、IL-4産生促進用組成物、IFN-γ産生促進用組成物、樹状細胞活性化用組成物、IL-12産生促進用組成物、IL-10産生促進用組成物、NK細胞活性化用組成物、抗腫瘍作用組成物、抗アレルギー作用組成物、感染抵抗性増強用組成物、抗ウイルス作用組成物、IL-6産生促進用組成物、NO産出促進用組成物が得られた。特に、これらを併せ持つという点でも本願発明の組成物は有意である。

さらに、本願発明の組成物は、毒性が低く、エンドトキシントレランスが誘導されないため、副作用が低いという観点からも有用である。

請 求 の 範 囲

1. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNKT細胞活性化用組成物。

式(1)



(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α ー ガラクトース基、 α ー グルコース基、 α ー マンノース基、 α ー グルコサミン基若しくは β ー グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

2. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項1に記載のNKT細胞活性 化用組成物。

式(3)

(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

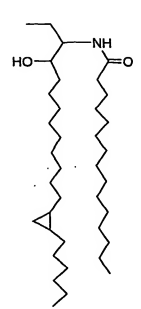
R⁵⁴: R⁵⁵: R⁵⁶:

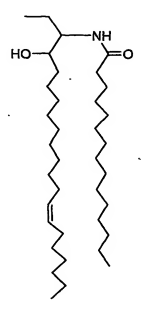
R⁵⁷: R⁵⁸: R⁵⁹:

R⁷⁰ :

R⁷¹:

R⁷²:

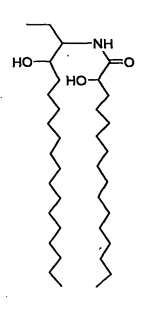


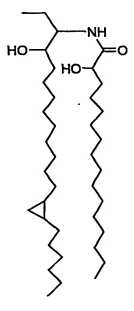


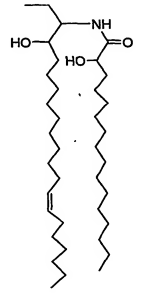
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :

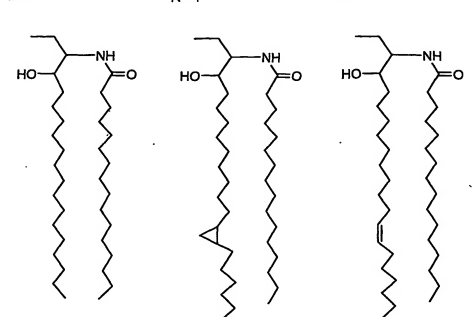






 R^{76} : R^{77} :

: R⁷⁸:



3. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする I L-4 産生促進用組成物。

式(1)

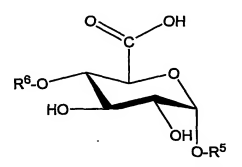
(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式(1-1)

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

4. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項3に記載のIL-4産生促進用組成物。

式(3)



(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

R⁵¹:

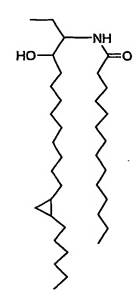
R⁵²:

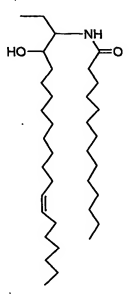
R⁵³ :

R⁵⁴:

R⁵⁵ :

R⁵⁶ :

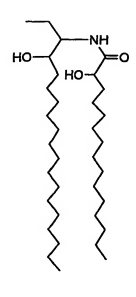


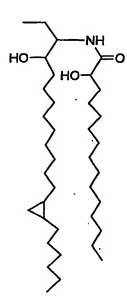


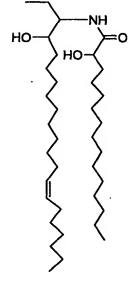
R⁵⁷:

R⁵⁸:

R⁵⁹:



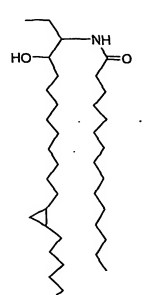


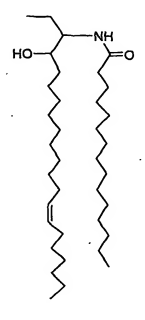


R⁷⁰:

R⁷¹ :

R⁷²:

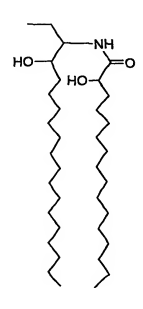


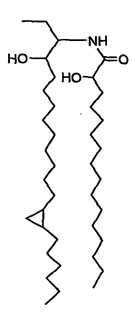


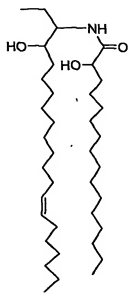
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :







 R^{76} : R^{77} :

R⁷⁸:

R⁶²:

R⁶⁵:
HOH₂C
HO
HO
NH₂
CH₂
HO
NH₂
CH₂

ÇH₂OH

HO-

HO-

5. 下記式 (1) で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする I F N - γ 産生促進用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

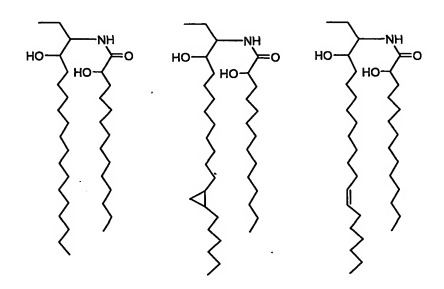
 R^2 は、水素原子または、 α - ガラクトース基、 α - グルコース基、 α - マンノース基、 α - グルコサミン基若しくは β - グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

6. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項5に記載のIFN-γ産生促進用組成物。

式(3)

(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵ %、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

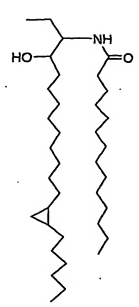
 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

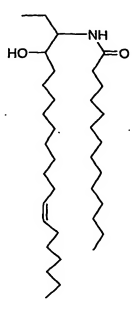


R⁵⁴:

R⁵⁵ :

R⁵⁶ :

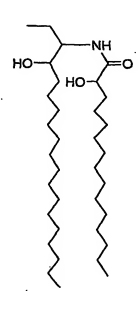


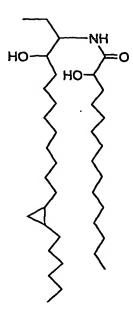


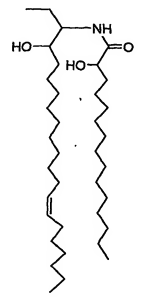
R⁵⁷:

R⁵⁸:

R⁵⁹ :







R⁷⁰:

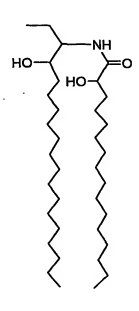
R⁷¹:

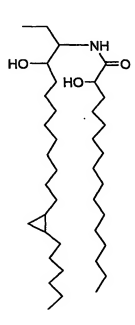
R⁷²:

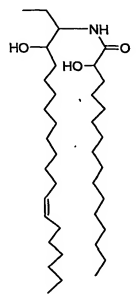
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵:







R76 :

R⁷⁷:

R⁷⁸:

R⁶²:

Res :

R⁶⁴:

HO HO CH₂OH

HO-

СН2ОН

OH HO HO OH

7. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする樹状細胞活性化用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式 (1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

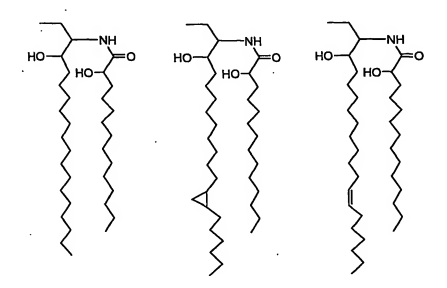
 R^2 は、水素原子または、 α - ガラクトース基、 α - グルコース基、 α - マンノース基、 α - グルコサミン基若しくは β - グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

8. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項7に記載の樹状細胞活性化 用組成物。

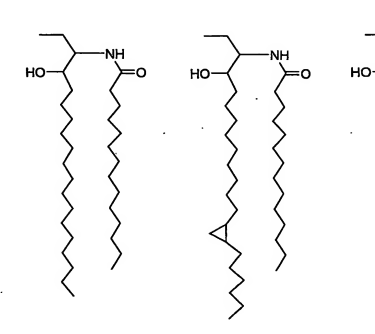
式(3)

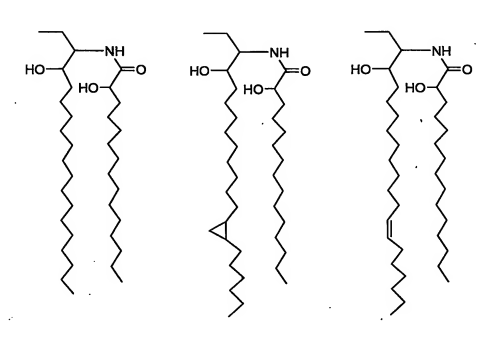
(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

 R^{51} : R^{52} : R^{53} :



R⁵⁴:

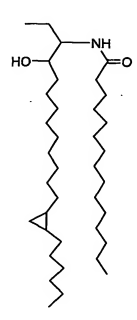


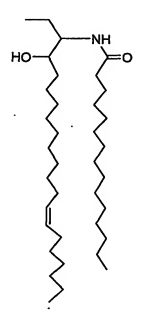


R⁷⁰:

R⁷¹:

R⁷²:

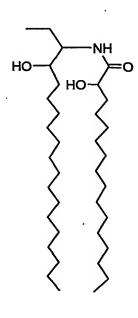


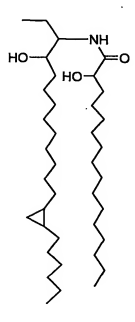


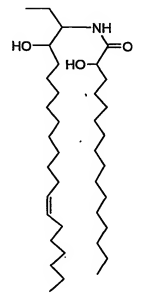
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵:







$$R^{76}$$
: R^{77} : R^{78} :

R62: R64:

HO-R63:

R⁶⁵: HOH₂C HOH₂C HO HO' HO

ÇH₂OH

ΗO

СН2ОН

ÒН

HO

HO-

9. 下記式 (1) で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする I L-1 2 産生促進用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

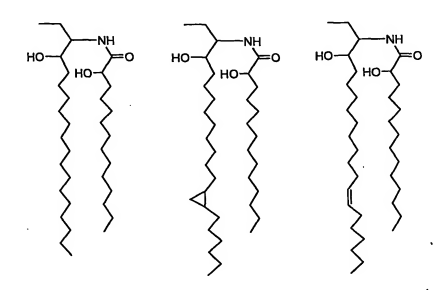
 R^2 は、水素原子または、 α ー ガラクトース基、 α ー グルコース基、 α ー マンノース基、 α ー グルコサミン基若しくは β ー グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

10. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項9に記載のIL-12産生促進用組成物。

式(3)

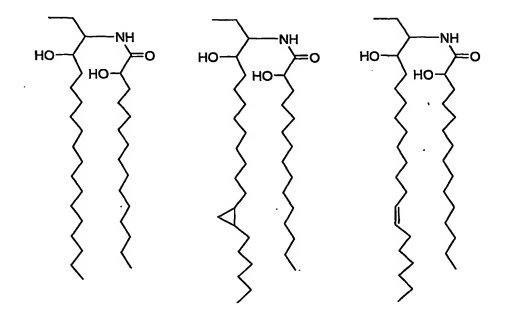
(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

R⁵¹: R⁵²: R⁵³:



 R^{54} : R^{55} : R^{56} :

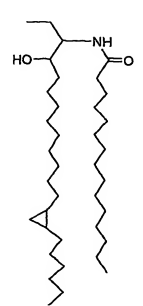
 R^{57} : R^{58} : R^{59} :

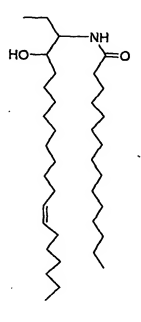


R⁷⁰ :

R⁷¹:

R⁷²:

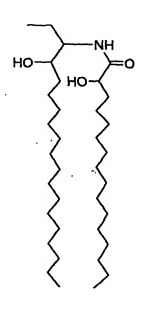


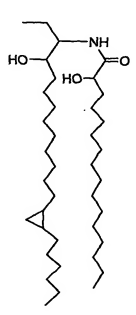


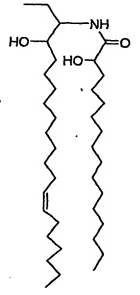
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :







$$R^{76}$$
: R^{77} : R^{78} :

11. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする IL-10 産生促進用組成物。

式(1)

(式(1) 中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

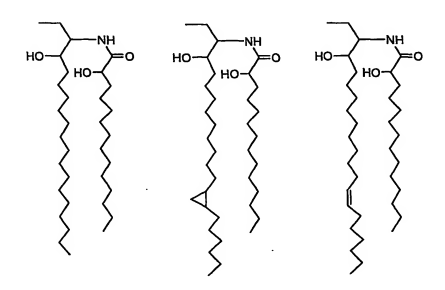
 R^2 は、水素原子または、 α ーガラクトース基、 α ーグルコース基、 α ーマンノース基、 α ーグルコサミン基若しくは β ーグルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

12. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項11に記載のIL-10 産生促進用組成物。

式(3)

(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵ ⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、 R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

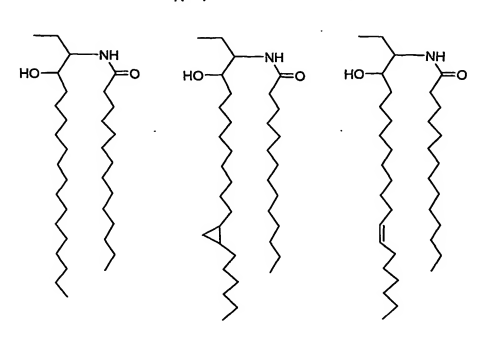
 $R^{51}: R^{52}: R^{53}:$



R⁵⁴:

R⁵⁵ :

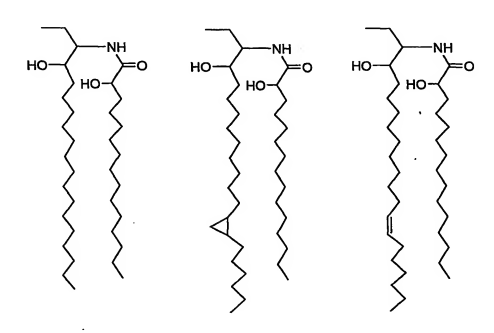
R⁵⁶ :



R⁵⁷ :

R⁵⁸:

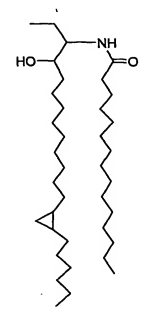
R⁵⁹ :

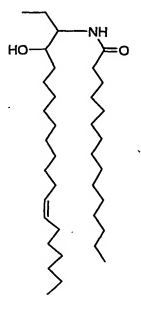


R⁷⁰:

R⁷¹:

R⁷²:

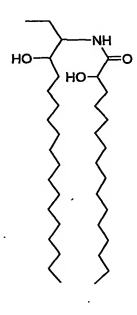


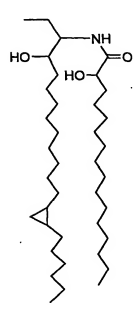


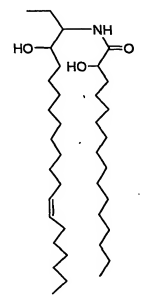
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵:







$$R^{76}$$
: R^{77} : R^{78} :

R⁶⁵:

ÇН₂ОН

ÇН₂ОН

13. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNK細胞活性化用組成物。

式(1)

(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α ー ガラクトース基、 α ー グルコース基、 α ー マンノース基、 α ー グルコサミン基若しくは β ー グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

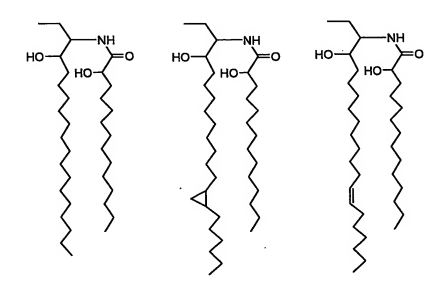
14. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項13に記載のNK細胞活性化用組成物。

式(3)

(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵

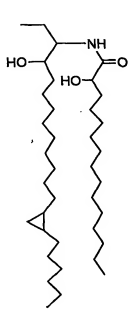
8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

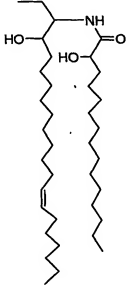
 R^{51} : R^{52} : R^{53} :



R⁵⁴:

 R^{57} :

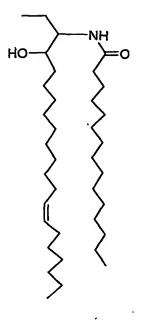




R⁷⁰:

R⁷¹ :

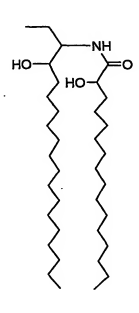
R⁷²:

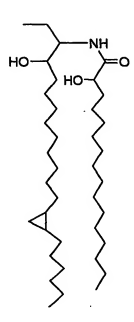


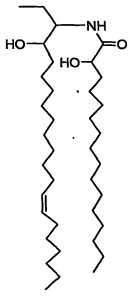
R⁷³ :

R⁷⁴:

 R^{75} :







R⁷⁶: R⁷⁸: R⁷⁷:

R⁶⁴: R62:

ÓН

Ν̈́Η2

15. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗腫瘍作用組成物。

式(1)

(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

16. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項15に記載の抗腫瘍作用組成物。

式(3)

(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵

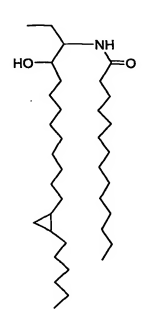
⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁻⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

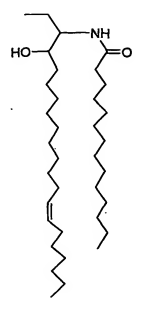
 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

R⁵⁴:

R⁵⁵ :

R⁵⁶ :

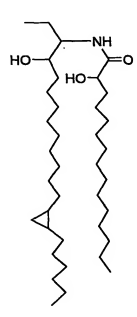


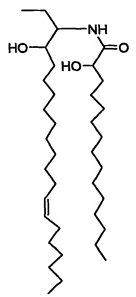


R⁵⁷:

R⁵⁸:

R⁵⁹:





R⁷⁰ :

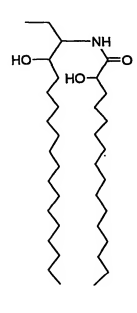
R⁷¹:

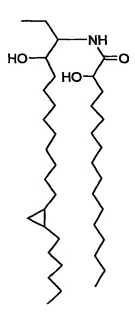
R⁷²:

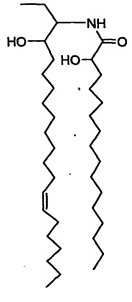
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵:







R⁷⁶:

R⁷⁷:

R⁷⁸:

R⁶⁵:

R62:

R⁶⁴:

HO-

CH₂OH

ÇН₂ОН

HO

R⁶³:

но

ЮĊ

CH₂OH
OH O—CH₂
HO—NH₂

HOH₂C OH
HOH₂C
HO
NH₂
CH₂
HO
O

17. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗アレルギー作用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

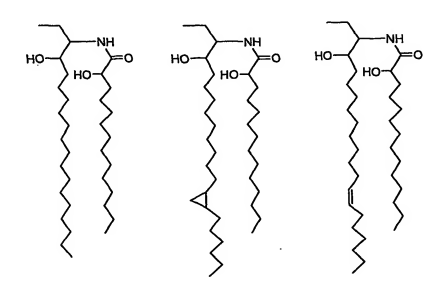
18. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項17に記載の抗アレルギー作用組成物。

式(3)

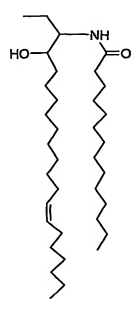
(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵

⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

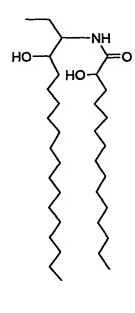
 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

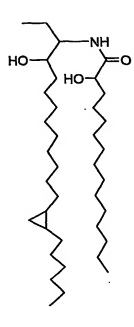


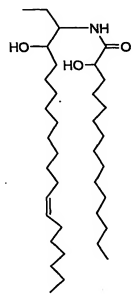
R⁵⁴:



R⁵⁷:



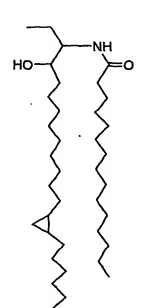


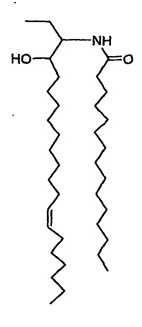


R⁷⁰:

R⁷¹:

R⁷²:

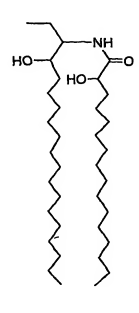


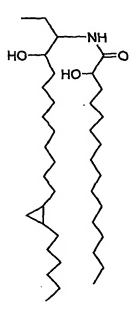


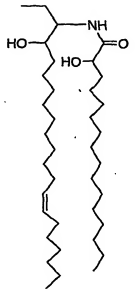
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :

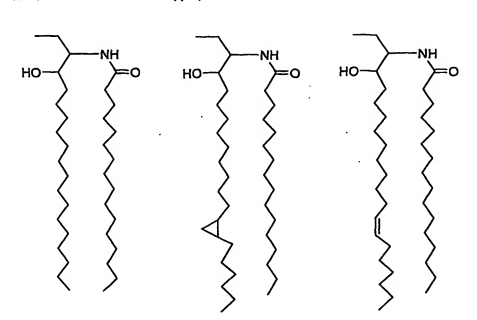






WO 2005/079813 PCT/JP2005/003234

 R^{76} : R^{77} : R^{78} :



19. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする感染抵抗性増強用組成物。

式(1)

(式 (1) 中、R¹は、下記式 (1-1)

式 (1-1)

(式(1-1)中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

20. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項19に記載の感染抵抗性増強用組成物。

式(3)

(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

WO 2005/079813 PCT/JP2005/003234

 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

R⁵⁴:

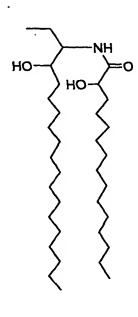
R⁵⁵ :

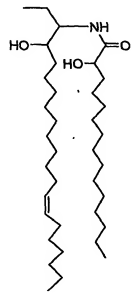
R⁵⁶ :

R⁵⁷ :

R⁵⁸:

R⁵⁹ :





R⁷⁰ :

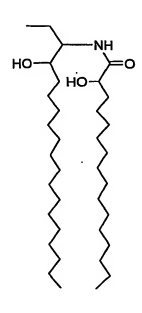
R⁷¹:

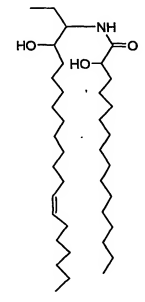
R⁷²:

R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :





$$R^{76}$$
: R^{77} : R^{78} :

ÇH₂OH

ΗO

HO-

ÇH₂OH

ÓН

21. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする抗ウイルス作用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

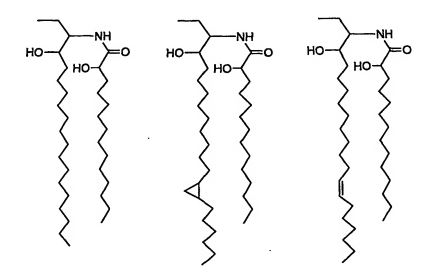
(式 (1-1) 中、 R^3 は、アルキル基またはアルケニル基であり、 R^4 は、アルキル基である。)を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α ーガラクトース基、 α ーグルコース基、 α ーマンノース基、 α ーグルコサミン基若しくは β ーグルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

22. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項21に記載の抗ウイルス 作用組成物。

式(3)

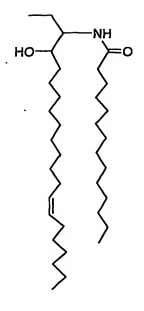
(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸
8、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)
R⁵¹: R⁵²: R⁵³:



R⁵⁴:

R⁵⁵ :

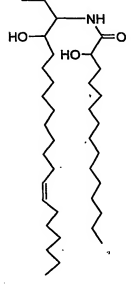
R⁵⁶ :



R⁵⁷:

R⁵⁸:

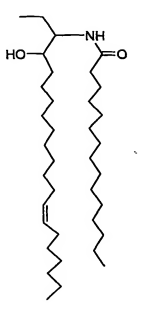
R⁵⁹ :



R⁷⁰:

R⁷¹:

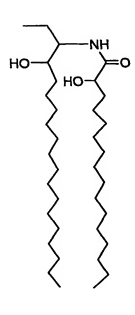
R⁷²:

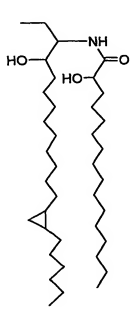


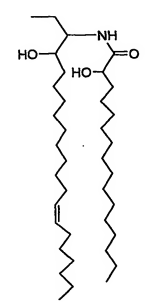
R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵:







R⁷⁶:

R⁷⁷:

R⁷⁸:

OH O-CH₂
HO NH₂

HO-

HOH₂C OH HOH₂C ON NH₂ CH₂ HO ON HO

23. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とする I L-6 産生促進用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

(式(1-1)中、R³は、アルキル基またはアルケニル基であり、R⁴は、アルキル基である。)を表し、

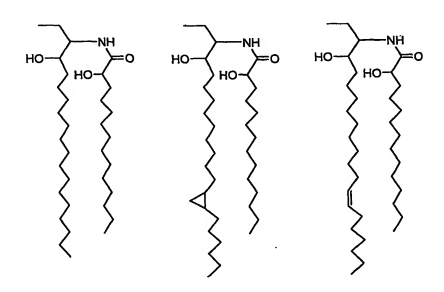
 R^2 は、水素原子または、 α ー ガラクトース基、 α ー グルコース基、 α ー マンノース基、 α ー グルコサミン基若しくは β ー グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

24. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項23に記載のIL-6産 生促進用組成物。

式(3)

(式 (3) 中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷、又はR⁷⁸を表し、R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

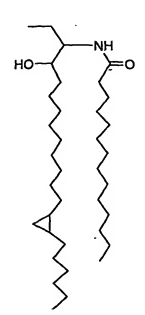
 R^{51} : R^{52} : R^{53} :

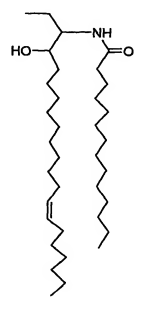


 R^{54} :

R⁵⁵ :

R⁵⁶ :

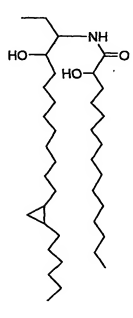


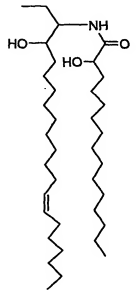


R⁵⁷ :

R⁵⁸:

R⁵⁹ :

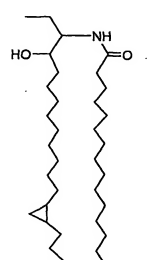


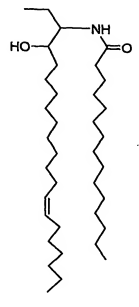


R⁷⁰ :

R⁷¹:

R⁷²:

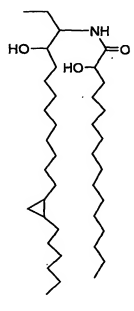


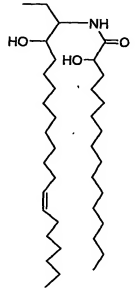


R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :





$$R^{76}$$
: R^{77} : R^{78} :

$$R^{63}$$
:

 CH_2OH
 OH
 O

WO 2005/079813 PCT/JP2005/003234

25. 下記式(1)で表される構造を有するスフィンゴ糖脂質を含有することを特徴とするNO産出促進用組成物。

式(1)

(式(1)中、R¹は、下記式(1-1)

式(1-1)

$$R^3$$
 HO
 R^4

(式 (1-1) 中、R³は、アルキル基またはアルケニル基であり、R⁴は、アルキル基である。) を表し、

 R^2 は、水素原子または、 α - ガラクトース基、 α - グルコース基、 α - マンノース基、 α - グルコサミン基若しくは β - グルコサミン基またはこれらの組み合わせからなる基である。)

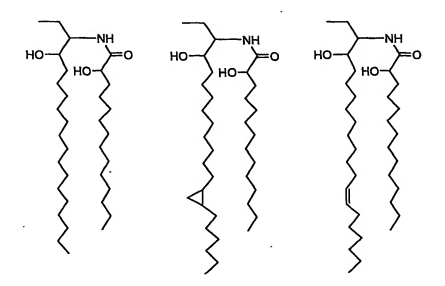
26. 前記式(1)は、下記式(3)で表される、請求項25に記載のNO産出促 進用組成物。

式(3)

WO 2005/079813 PCT/JP2005/003234

(式(3)中、R⁵は、下記R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵ ⁸、R⁵⁹、R⁷⁰、R⁷¹、R⁷²、R⁷³、R⁷⁴、R⁷⁵、R⁷⁶、R⁷⁷又はR⁷⁸を表し、 R⁶は、水素原子、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴又はR⁶⁵を表す。)

 $R^{51}: R^{52}: R^{53}:$



R⁵⁴:

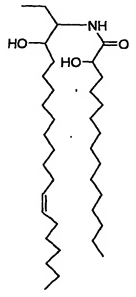
R⁵⁵ :

R⁵⁶ :

R⁵⁷:

R⁵⁸:

R⁵⁹:

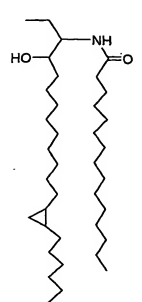


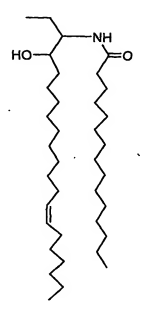
R⁷⁰ :

WO 2005/079813

R⁷¹ :

R⁷²:

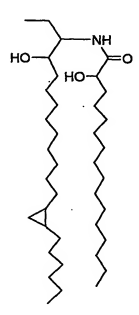


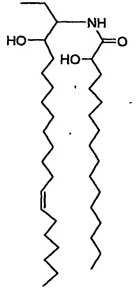


R⁷³:

R⁷⁴:

R⁷⁵ :





R76:

R⁷⁷:

R⁷⁸:

R⁶²:

R⁶⁴:

HO HO CH₂OH

ĠН

HO.

HO

ÇН₂ОН

R⁶³:

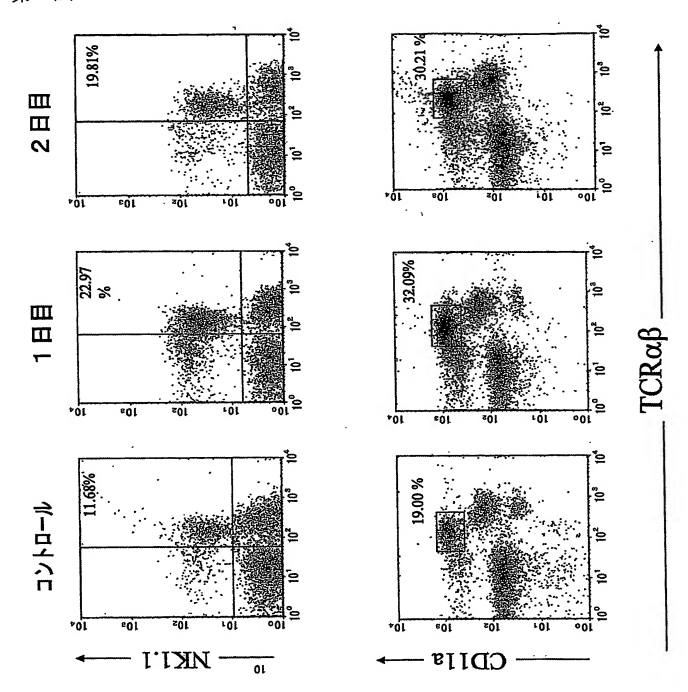
R⁶⁵:

HO OH O-CH₂
HO HO

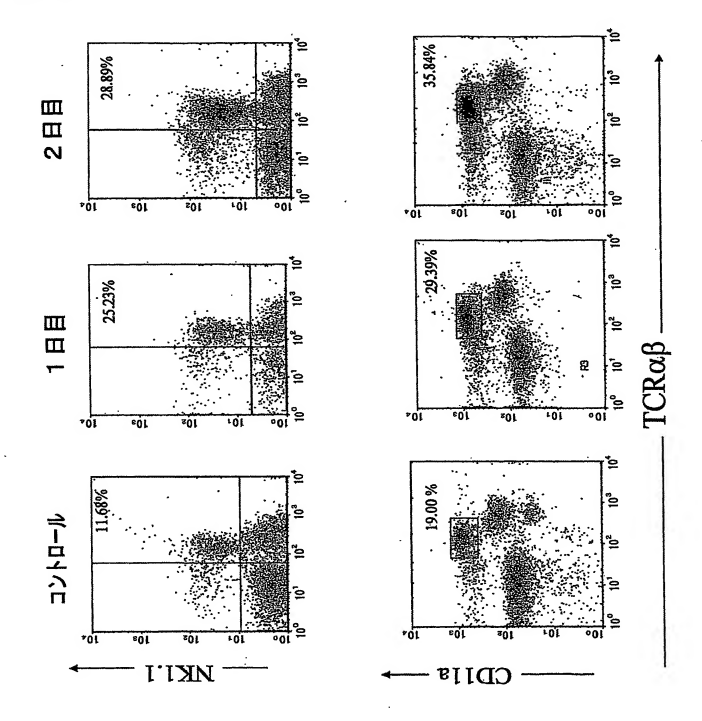
ÇН₂ОН

HOH₂C OH

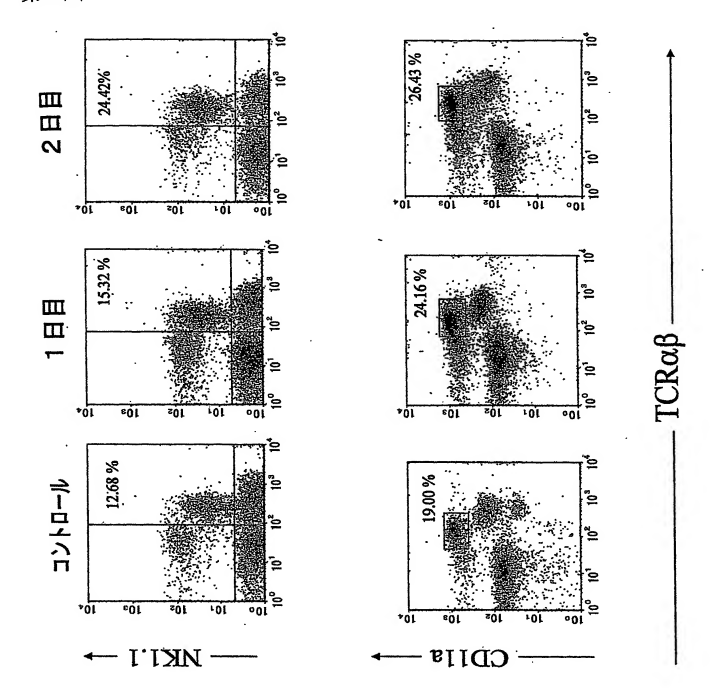
第1図



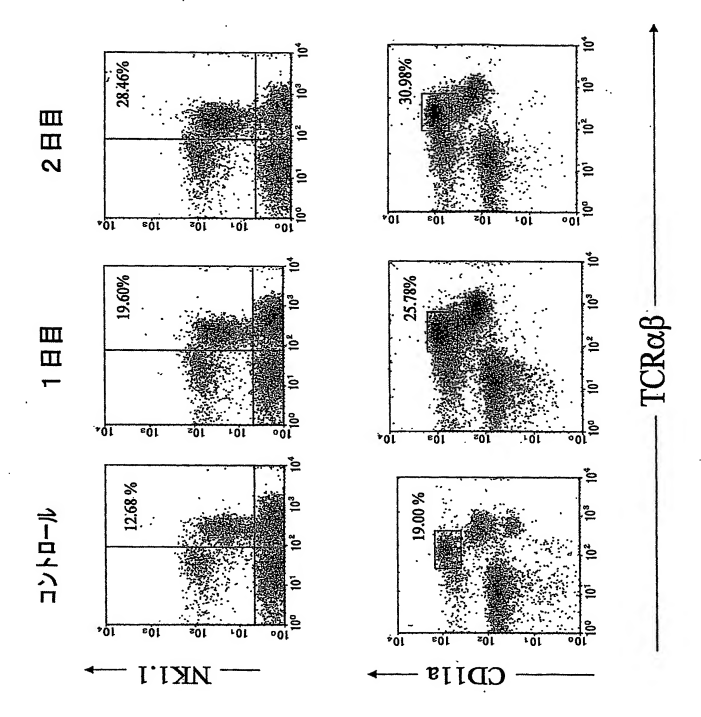
第2図



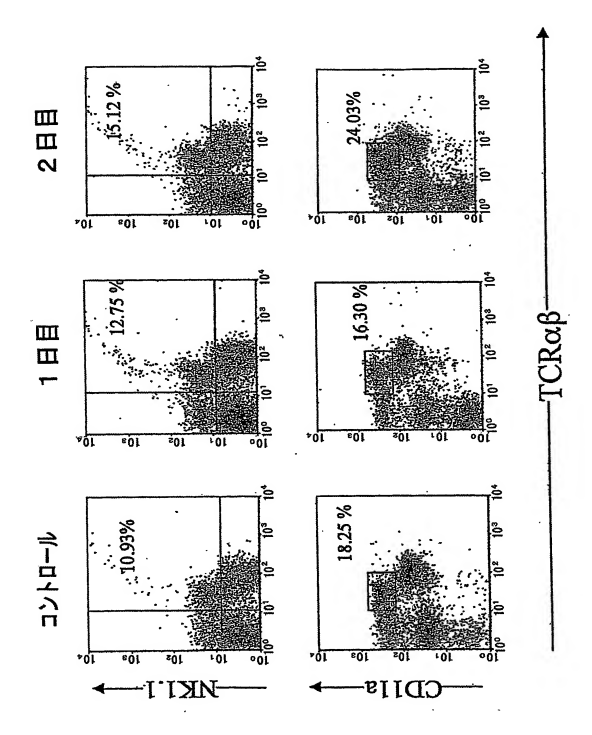
第3図



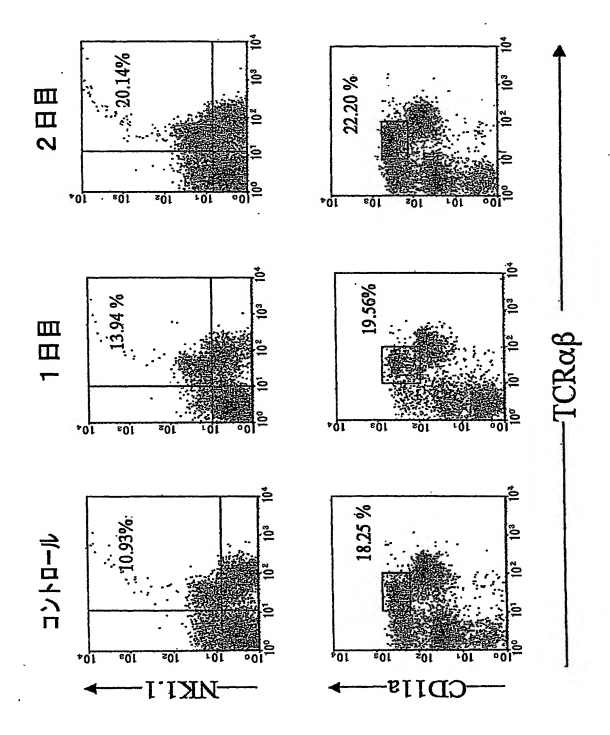
第4図



第5図



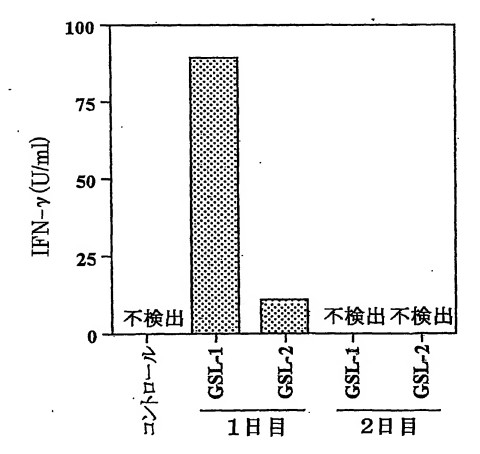
第6図



第7図

	1日目(%)	2日目(%)
コントロール	14.5	13.7
GSL-1	18.4	22.8 *
GSL-2	21.7*	26.1 *
GSL-6	14.6	23.4 *
GSL-7	11.9	23.2 *

第8図

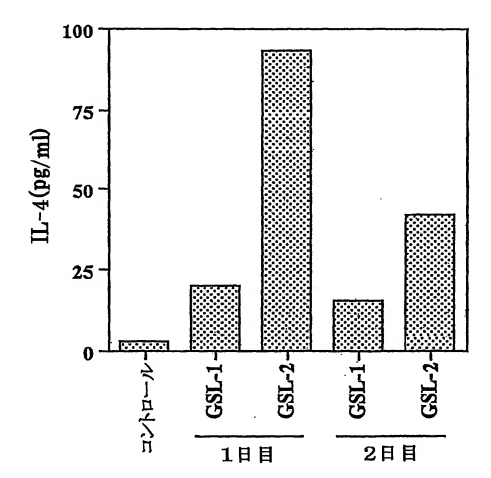


WO 2005/079813 PCT/JP2005/003234

第9図

	1日目(%)	2日目(%)
コントロール	3.4	3.4
GSL-1	9.8	35.5
GSL-2	24.0	25.9

第10図



International application No.

PCT/JP2005/003234

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ A61K31/7012, A61P35/00, 43/00			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SE	ARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K31/7012, A61P35/00, 43/00			
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
	pase consulted during the international search (name of data (STN), REGISTRY (STN), Medline (ST		
C. DOCUMEN	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.
х	KRZIWON, C. et al., Glycosphir Sphingomonas paucimobilis Indo Production in Human Mononucles and Immunity, 1995, Vol.63, No. 2905	uce Monokine ar Cells, Infection	1-26
х	JP 6-145189 A (The Kitasato 1 24 May, 1994 (24.05.94), Full text & WO 92/12986 A1 & EP & US 5672693 A		1-26
x	JP 2002-10797 A (Kibun Food (15 January, 2002 (15.01.02), Full text & EP 1167374 A1 & US		1-26
X Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
*To be special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search "D" later document published after the international filing date or date and not in conflict with the application but cited to under the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann		ation but cited to understand nvention claimed invention cannot be dered to involve an inventive claimed invention cannot be step when the document is documents, such combination e art family	
	01 April, 2005 (01.04.05) 19 April, 2005 (19.04.05)		
	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

International application No.
PCT/JP2005/003234

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	JP 11-43437 A (Kibun Food Chemifa Co., Ltd.), 16 February, 1999 (16.02.99), Full text & JP 10-327853 A & JP 10-330273 A & EP 887070 A1	17,18
x	JP 2000-51676 A (Kibun Food Chemifa Co., Ltd.), 22 February, 2000 (22.02.00), Full text & EP 978274 A2 & US 6306915 B1	17,18
A	JP 2003-199587 A (Mitsubishi Chemical Corp.), 15 July, 2003 (15.07.03), Particularly, Par. No. [0051] (Family: none)	1-26
A	JP 2002-97152 A (Ricom Corp.), 02 April, 2002 (02.04.02), Particularly, Par. Nos. [0002], [0003] (Family: none)	1-26
A	JP 2002-509861 A (The United States of America), 02 April, 2002 (02.04.02), Particularly, Claim 18 & EP 1056843 A1	1-26
A	JP 2002-265366 A (Takeda Food Products, Ltd.), 18 September, 2002 (18.09.02), Particularly, Par. No. [0004] (Family: none)	1-26
A	WO 03/030938 A1 (Orient Cancer Therapy Co., Ltd.), 17 April, 2003 (17.04.03), Particularly, page 19, lines 13 to 22 (Family: none)	1-26
A	JP 2001-31585 A (Nagase & Co., Ltd.), 06 February, 2001 (06.02.01), Particularly, Par. No. [0031] (Family: none)	1-26
A	JP 2003-146887 A (Yugen Kaisha Goto Corp.), 21 May, 2003 (21.05.03), Particularly, Par. Nos. [0001], [0011] (Family: none)	1-26
A	Nanzando, Igaku Daijiten Gokaban, 18 Han, pages 2003 to 2004, Macrophage, Macrophage Kasseika Inshi, 1998 Nen	1-26

International application No.
PCT/JP2005/003234

` 	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delegant to 11 32
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 01/82935 Al (Orient Cancer Therapy Co., Ltd.), 08 November, 2001 (08.11.01) Particularly, page 1 & JP 2002-3403 A & US 2002/010149 Al & EP 1277472 Al	1-26
A	WO 98/44928 Al (Kirin Brewery Co., Ltd.), 15 October, 1998 (15.10.98), Full text & EP 988860 Al & US 2003/139351 Al	1-26
A	JP 9-315980 A (Kirin Brewery Co., Ltd.), 09 December, 1997 (09.12.97), Full text (Family: none)	1-26

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

International application No.

PCT/JP2005/003234

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Claims N	search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Nos.: they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims ? because extent th	Nos.: they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an nat no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims 1 because	Nos.: they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
A matter composition to the composition of the comp	Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: common to the subject matters of claims 1 to 26 resides in a medicinal on containing a sphingoglycolipid represented by the formula (1). nedicinal compositions containing the sphingoglycolipid were known as filing of this application as apparent from the fact that these libed in JP 6-145189 A, JP 11-43437 A, JP 2000-51676 A, etc. There no relationship among the subject matters of the claims which has special technical feature exceeding the prior art. The claims are dered to be so linked as to form a single general inventive concept.
claims.	equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
. —	earchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of itional fee.
3. As only	some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers ose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	nired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is ed to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Prof	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.
Form PCT/ISA/21	0 (continuation of first sheet (2)) (January 2004)

国際出願番号 PCT/JP2005/003234

A. 発明の原 Int. Cl	属する分野の分類(国際特許分類(I P C)) ⁷ A 6 1 K 3 1 / 7 0 1 2, A 6 1 P 3 5 / 0	0, 43/00	
ロ 郷水ナダ	ミーを八阪	·	
	テッた分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))		
	7 A61K31/7012, A61P35/0	0 42 60 0	
Tht. Or		0, 43/00	
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	,		
	•	,	
	·	<u> </u>	
国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)	
CAPLUS (STN)	, REGISTRY(STN), Medline(STN), BIOSIS(STN),	EMBASE (STN)	
		•	
C 開油十二	5と認められる文献		
C. 関連する 引用文献の	らと認められる人歌		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	・きけ その関連する簡前の表示	間求の範囲の番号
	· ·	CIAC CORREST SIED NOTATION	はH3イック並でない。
<u> </u>			·
X	KRZIWON, C. et al., Glycosphingo		1-26
	paucimobilis Induce Monokine Prod	uction in Human Mononuclear	
	Cells, Infection and Immunity, 19	95, Vol. 63, No. 8,	
}	pages 2899-2905		
ļ.	·		
, ·	•	•	٠.
\mathbf{x}	JP 6-145189 A (社団法)	人北里研究所)1994.05.24、	1-26
	全文		
}	& WO 92/12986 A1 & EP 6395	80 A1 & US 5672693 A	,
		00 0012000 N	
区 C 間の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
a TI Madadah	- 1. 10		
* 引用文献の	•	の日の後に公表された文献	Co. S. S. and adults and also are
「A」特に関連 もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ 出願と矛盾するものではなく、	
	頭日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの	も別の原理人は理論
	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	当該文献のみで発明
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考	
日若しく	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに			
	よる開示、使用、展示等に官及する文献	よって進歩性がないと考えられる	5 もの
「P」国際出席	頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
国際調査を完	了した日	国際調査報告の発送日	
	01. 04. 2005	19.4.	2005
		19.4.	2000
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4C 9450
	国特許庁(ISA/JP)	伊藤 幸司	
	耶便番号100-8915	CARLET A CARACTER CONTRACTOR	
果尽和	部千代田区館が関三丁目 4番 3号	電話番号 03-3581-1101	丹 禄 3452

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (2004年1月)

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献タ なび 如の体形が関連ナストキル その関連ナス体所の事子	. 関連する 請求の範囲の番号
カテコリーネ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	明水の製田の番号
X	JP 2002-10797 A (株式会社紀文フードケミファ) 2002.01.15、全文 & EP 1167374 A1 & US 2002/037291 A1	1–26
x	JP 11-43437 A (株式会社紀文フードケミファ) 1999.02.16、全文 & JP 10-327853 A & JP 10-330273 A & EP 887070 A1	17, 18
x	JP 2000-51676 A (株式会社紀文フードケミファ) 2000.02.22、全文 & EP 978274 A2 & US 6306915 B1	17, 18
A	JP 2003-199587 A (三菱化学株式会社) 2003.07.15、特に第[0051]段落 (ファミリーなし)	1-26
A	JP 2002-97152 A (株式会社リコム) 2002.04.02、 特に第[0002]、[0003]段落 (ファミリーなし)	1-26
· A	JP 2002-509861 A (アメリカ合衆国) 2002.04.02、 特に請求項18 & EP 1056843 A1	1-26
A	JP 2002-265366 A (武田食品工業株式会社) 2002.09.18、特に第[0004]段落 (ファミリーなし)	1–26
A	WO 03/030938 A1 (株式会社オリエントキャンサーセラピー) 2003.04.17、特に第19頁第13-22行 (ファミリーなし)	1–26
A	JP 2001-31585 A (長瀬産業株式会社) 2001.02.06、特に第[0031]段落 (ファミリーなし)	1–26 ·
L	<u> </u>	<u> </u>

·C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 2003-146887 A (有限会社ゴトーコーポレーション) 2003.05.21、特に第[0001]段落、第[0011]段落 (ファミリーなし)	1-26
A	南山堂 医学大辞典 豪華版 18版、第2003-2004頁、マクロファージ、マクロファージ活性化因子、1998年	·1-26
, A	WO 01/82935 A1 (株式会社オリエントキャンサーセラピー) 2001.11.08、特に第1頁 & JP 2002-3403 A & US 2002/010149 A1 & EP 1277472 A1	1-26
A	WO 98/44928 A1 (麒麟麦酒株式会社) 1998.10.15、全文 & EP 988860 A1 & US 2003/139351 A1	1-26
A	JP 9-315980 A (麒麟麦酒株式会社) 1997.12.09、全文 (ファミリーなし)	1-26

	簡求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなか	
~~ ~·~~	
1.	簡求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
•	
	·
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
	ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
•	
з. П	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
	従って記載されていない。
***-	
第Ⅲ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
¥r iz >il	とべるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
铜。	情求の範囲1-26に記載される発明は、式(1)で表されるスフィンゴ糖脂質を含有する医薬
組成	物である点で共通するものの、該スフィンゴ糖脂質を含有する医薬組成物は、JP 6-1451
89 <i>l</i>	A、JP 11-43437 A、JP 2000-51676 A等に記載されているように、この出願前に公知であ
目が	ゝら、同請求の範囲に記載される発明は、先行技術を越える特別な技術的特徴を共有する 《にはなく、単一の一般的発明概念を形成するように連関しているものとは認められな
といっ	riciaはく、中一ワー双印光の心をでで成りのようで使用してv.ののりては感のり4vな
٥. ٨	
1. 🗀	・ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
□	の範囲について作成した。
2. ×	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追
	加調査手数料の納付を求めなかった。
	And the state of t
3. [_]	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
"	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
,,,,,	
追加關金	を手数料の異議の申立てに関する注意 ファルカの実践の中立でに関する注意
<u> </u>	」追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
	」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。